This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK USPION

P. INT COOPERATION TREAT

PCT

NOTIFICATION OF ELECTION

(PCT Rule 61.2)

From	the	IN	FRN	ΓΔΙ	ION	ΙΔΙ	RU	REA	1

To:

Commissioner
US Department of Commerce
United States Patent and Trademark
Office, PCT
2011 South Clark Place Room
CP2/5C24
Arlington, VA 22202
FTATS-LINIS D'AMERIQUE

Date of mailing: 01 March 2001 (01.03.01)	ETATS-UNIS D'AMERIQUE in its capacity as elected Office Applicant's or agent's file reference: H757-PCT Priority date: 23 August 1999 (23.08.99)		
International application No.: PCT/JP00/05617			
International filing date: 22 August 2000 (22.08.00)			
Applicant: KOSAKA, Masaaki et al			

1.	The designated Office is hereby notified of its election made:
	X in the demand filed with the International preliminary Examining Authority on:
	21 September 2000 (21.09.00)
	in a notice effecting later election filed with the International Bureau on:
2.	The election X was
	was not
	made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b).
L	

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer:

J. Zahra

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

INTERNATIONAL FORM

特許手続上の貧生物の奇託の国際的承認 に関するプタペスト条約

下記国際寄託当局によって規則7. 1に従い 発行される。

原寄託についての受託証

BUDAPEST TREA ? ON THE INTERNATIO-MAL RECOGNITION OF THE DEPOSIT OF MICROORGANISMS FOR THE PURPOSES OF PATENT PROCEDURE

RECEIPT IN THE CASE OF AN ORIGINAL DEPOSIT

issued pursuant to Rule 7.1 by the INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY identified at the bottom of this

氏名 (名称)

中外製藥法式会社

取締役社長

永山 治

奇託者

115 あて名

東京都北区浮間5丁目5番1号

殷

数生物の表示

(寄託者が付した識別のための表示)

Escherichia coli DH5e (pUC19-RVHr-AHM-g 71)

(受託番号) FERM BP- 5643

科学的性質及び分類学上の位置

1 棚の歌生物には、次の事項を記載した文書が添付されていた。

- 科学的性質
- 分類学上の位置

3. 受領及び受託

本国際寄託当局は、 平成 8 年 8 月 2 9 日 (原寄託日) に受領した 1 棚の徴生物を受託する。

4. 移管請求の受領

本国際寄託当局は、

年 月 日(原符託日)に1欄の微生物を受領した。

そして、

月

日 に原寄託よりプダベスト条約に基づく寄託への移管請求を受領した。

5. 国際帝託当局

通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所

National In

al In The Spin Bioscience and Human-Technology
Agendy Orthodology rial Science and Technology

所長 大石 遊園士 三乙醇

Michia OFENIALID . DIRECTOR GENERAL.

あて名: 日本国茨 提出原刊表記と記録 市 東 1 丁 目 1 帝 3 号 (郵便番号305)

1-3. Higashi ! chome Tsukuba-shi !baraki-ken

305. JAPAN

平成 8年(1996) 8月29日

DEPOSITOR

Name Chugai Seiyaku Kabushiki

Kaisha

Representative Osamu Nagayama

Address 5-1, Ukima 5-chome Kita-ku Tokyo 115 BUDAPEST TREATY ON THE INTERNATIONAL RECOGNITION OF THE DEPOSIT OF MICROORGANISMS FOR THE PURPOSES OF PATENT PROCEDURE

RECEIPT IN THE CASE OF AN ORIGINAL DEPOSIT

issued pursuant to Rule 7.1 by the INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY identified at the bottom of this page.

I. IDENTIFICATION OF THE MICROORGANISM

Identification reference given by the

(Deposition Number)

DEPOSITOR: Escherichia coli DH5a (pUC19-RVHr-AHM-gy1)

FERM BP-5643

II. SCIENTIFIC DESCRIPTION AND/OR TAXONOMIC DESIGNATION

The microorganism identified under I above was accompanied by:

- x a scientific description
- × a proposed taxonomic designation

(Mark with a cross where applicable)

III. RECEIPT AND ACCEPTANCE

This International Depositary Authority accepts the microorganism identified under I above, which was received by it on August 29, 1996 (Date of the original deposit)¹.

IV. RECEIPT OF TRANSFER

This International Depositary Authority accepted the microorganism identified under I above, on (Date of the original deposit), and accepted a request for transfer to a deposition under Budapest treaty from the original deposition, on (Transferred from FERM P deposited on .

V: INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY

National Institute of Science and Human-Technology

Agency of Industrial Science and Technology

Director General Michio Oishi

^{1-3,} Higashi 1 chome, Tsukuba-shi, 7 Ibaraki-ken, 305, Japan

特許手続上の微生物の奇託の国際的承認 に関するブダベスト条約

下記国際富託当局によって規則7. 1に従い 発行される

原寄託についての受託証

ON THE INTERNATIO-BUDAPEST TREA NAL RECOGNITION OF THE DEPOSIT OF MICROORGANISMS FOR THE PURPOSES OF PATENT PROCEDURE

RECEIPT IN THE CASE OF AN ORIGINAL DEPOSIT

issued pursuant to Rule 7. 1 by the INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY identified at the bottom of this

氏名(名称)

平野 俊夫

寄託者

あて名 퀷

大阪府大阪市住之江区安立2丁目7岙6号

1. 微生物の表示		
(寄託者が付した疑別のための表示) Escherichia Coli DH5㎡(p	RS38-pUC (9)	(受託番号) FERM BP- 4434

1. 科学的性質及び分類学上の位置	Street in	
控の数生物には、次の事項を記録し	た文書が添付されていた。	44 gs

Ⅲ、受領及び受託

本国際客託当局は、平成

5 日 (原寄託日) に受領した「闇の微生物を受託する。 5 年 1 0 月

IV. 移管請求の受領

本国際寄託当局は、

华

田(原寄託日)に「捌の微生物を受領した。

そして、

月 샾

図 分類学上の位置

日に原審託よりプグペスト条約に基づく寄託への移電請求を受領した。

V. 国際寄託当局

通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所

名 称:

National Ins Turker of Dubi oscience and Human-Technology
Agency of Arndus (1711) | Science and Technology

Osamu Suzuki Din. DIRECTOR CENERAL.

あて名:日本国茨城県「全民」は北京川丁田1番3号(新世番号305) 1-3. Higashi I chome Tsukuba-shi Ibaraki-ken

305. JAPAN

5年(1993) [0月 5 O 平寂。

DEPOSITOR

Name Toshio HIRANO

BUDAPEST TREATY ON THE INTERNATIONAL RECOGNITION OF THE DEPOSIT OF MICROORGANISMS FOR THE PURPOSES OF PATENT PROCEDURE

Address 7-6, Adachi 2-chome, Suminoe-ku, Osaka-shi, Osaka RECEIPT IN THE CASE OF AN ORIGINAL DEPOSIT issued pursuant to Rule 7.1 by the INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY identified at the bottom of this page.

I. IDENTIFICATION OF THE MICROORGANISM

Identification reference given by the

(Deposition Number)

DEPOSITOR: Escherichia coli DH5α (pRS38-pUC19)

FERM BP-4434

II. SCIENTIFIC DESCRIPTION AND/OR TAXONOMIC DESIGNATION

The microorganism identified under I above was accompanied by:

- x a scientific description
- x a proposed taxonomic designation

(Mark with a cross where applicable)

III. RECEIPT AND ACCEPTANCE

This International Depositary Authority accepts the microorganism identified under I above, which was received by it on October 5, 1993 (Date of the original deposit)¹.

IV. RECEIPT OF TRANSFER

This International Depositary Authority accepted the microorganism identified under I above, on (Date of the original deposit), and accepted a request for transfer to a deposition under Budapest treaty from the original deposition, on (Transferred from FERM P deposited on .

V. INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY

National Institute of Science and Human-Technology

Agency of Industrial Science and Technology

Director General Osamu Suzuki

^{1-3,} Higashi 1 chome, Tsukuba-shi, , Ibaraki-ken, 305, Japan

特許手続上の微生物の寄託の国際的承認 に関するブダペスト条約

下記国際寄託当局によって規則7. 1に従い 発行される

原寄託についての受託証

氏名 (名称)

BUDAPEST TREATY ON THE INTERNATIO-NAL RECOGNITION OF THE DEPOSIT OF MICROORGANISMS FOR THE PURPOSES OF PATENT PROCEDURE

RECEIPT IN THE CASE OF AN ORIGINAL DEPOSIT

issued pursuant to Rule 7. 1 by the INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY identified at the bottom of this

小阪 昌明

審託者

あて名 **⑦** 770

徳島県徳島市八万町千鳥 1 1 − 1 0

殿

協生物の表示

(寄託者が付した識別のための表示)

(受託番号)

FERM BP- 5233

Ⅱ. 科学的性質及び分類学上の位置

1 標の数生物には、次の事項を記載した文書が添付されていた。

| | 科学的性質

Mouse-mouse hybridoma HM1, 24

| | 分類学上の位置

Ⅲ. 受領及び受託 、

本国際寄託当局は、平成 7年 4月27日(原寄託日)に受領した1福の数生物を受託する。

IV. 移管請求の受領

本国際寄託当局は、平成 7年 4月27日 (原寄託日) に | 福の敬生物を受領した。 そして、平成 7年 9月14日に原寄託よりブダベスト条約に基づく寄託への移管請求を受領した。 俘成 7年 4月27日に寄託された微工研閱寄第 P- 14909 号より移管)

V. 国際寄託当局

通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所

名 称:

National Institutes Spin Science and Human-Technology
Agency o Thomas District Science and Technology
新長 大石道 大厅的影響所

Michio Orsh Paphi D., DIRECTOR GENERAL.

あて名: 日本国茨城県つ大山本市県1 丁目1 番3号(郵便番号305) 1-3. Higashi 1 chome Tsukuba-shi Ibaraki-ken

305. JAPAN

平成 7年 (1995) 9月 14日 115 PAGE BLANK (USPTO)

DEPOSITOR Name Masaaki KOSAKA BUDAPEST TREATY ON THE INTERNATIONAL RECOGNITION OF THE DEPOSIT OF MICROORGANISMS FOR THE PURPOSES OF PATENT PROCEDURE

Address 11-10, Chidori,
Hachiman-cho,
Tokushima-shi,
Tokushima

RECEIPT IN THE CASE OF AN ORIGINAL DEPOSIT issued pursuant to Rule 7.1 by the INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY identified at the bottom of this page.

I. IDENTIFICATION OF THE MICROORGANISM

Identification reference given by the DEPOSITOR: Mouse-mouse hybridoma HM1.24

(Deposition Number)

FERM BP-5233

II. SCIENTIFIC DESCRIPTION AND/OR TAXONOMIC DESIGNATION

The microorganism identified under I above was accompanied by:

- x a scientific description
- x a proposed taxonomic designation

(Mark with a cross where applicable)

III. RECEIPT AND ACCEPTANCE

This International Depositary Authority accepts the microorganism identified under I above, which was received by it on April 27, 1995 (Date of the original deposit)¹.

IV. RECEIPT OF TRANSFER

This International Depositary Authority accepted the microorganism identified under I above, on April 27, 1995 (Date of the original deposit), and accepted a request for transfer to a deposition under Budapest treaty from the original deposition, on September 14, 1995 (Transferred from FERM P14909 deposited on April 27, 1995).

V. INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY

National Institute of Science and Human-Technology

Agency of Industrial Science and Technology

Director General Michio Oishi

September 14, 1995

^{1-3,} Higashi 1 chome, Tsukuba-shi, , Ibaraki-ken, 305, Japan

I. P. E. R.



特許協力条約

今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/

PCT

国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人

の替類記号 H757-PCT		I P	E A / 4	16)を参照する	5こと。
国際出願番号 PCT/JP00/05617	国際出願日(日.月.年)	22.08.	0 0	優先日 (日.月.年)	23.08.99
国際特許分類 (IPC) Int. Cl ⁷ 19/00, G01N33/50, 33/		/21, 39/3	395, 4	5/00, A6	1 P 3 5 / 0 0,
出願人 (氏名又は名称) 中:	外製薬株式会社				
1. 国際予備審査機関が作成したこの国]際予備審查報告	まを法施行規則第	57条(P C	CT36条)の規	見定に従い送付する。
2. この国際予備審査報告は、この表紀	・ ŧを含めて全部で	3	ペーシ	シカ ンらなる。	
□ この国際予備審査報告には、所 査機関に対してした訂正を含む (PCT規則70.16及びPCT) この附属書類は、全部で	s明細書、請求の 実施細則第60	節囲及び/又は 7 号参照)			ド/又はこの国際予備審
3. この国際予備審査報告は、次の内容	 ミを含む。		,		
_	C 1 0 0	**			
I V 国際予備審査報告の基礎			4.		
Ⅱ 優先権				•	
Ⅲ 別 新規性、進歩性又は産業」	上の利用可能性に	こついての国際子	備審查報	告の不作成	
IV					
V V PCT35条(2)に規定す の文献及び説明	る新規性、進歩	性又は産業上の	利用可能性	こについての見解	、それを裏付けるため
VI ある種の引用文献					·
VII 国際出願の不備					
Ⅷ □ 国際出願に対する意見				•	

国際予備審査の請求掛を受理した日 21.09.00	国際予備審査報告を作成した日 21.03.01
名称及びあて先 日本国特許庁 (IPEA/ JP)	特許庁審査官 (権限のある職員) 4 C 9639
郵便番号100-8915 東京都千代田区設が関三丁目4番3号	新留 豊
	電話番号 03-3581-1101 内線 3452

国際予備審査報告

国際出願番号 PCT/JP00/05617

ī.		国際予備審查幸	出生の其成	*			
1.		国际了佣蛋宜¥	表合い 多吸	<u> </u>			·
1.	ļ		こ提出され	ルた差し替え用紙			PCT14条)の規定に基づく命令に し、本報告書には添付しない。
i	V	出願時の国際	吳出願書類	Ī			
		明細書	第		ページ、	出願時に提出され	たもの
		明細書	第 第		ページ、 ページ、	国際予備審査の請:	求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの
		請求の範囲	第	•	項、	出願時に提出され	- -
		請求の範囲 請求の範囲	第 第		項、 項、		定に基づき補正されたもの 求書と共に提出されたもの
		請求の範囲	第		項、	四次 1 四田 色 < > > > > > > > > > > > > > > > > > >	・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
		図面	第		ページ/図		
		図面 図面	第 	· ·	ページ/図 ページ/図		求書と共に提出されたもの けの書館とせに提出されたもの
		区面	舟			<u> </u>	付の書簡と共に提出されたもの
		明細書の配列			ページ、	出願時に提出された	
		明細書の配列		-	<u>~~</u> ページ、	国際予備審査の請求	水書と共に提出されたもの
		明細書の配列	表の部分	. 第	ページ、		付の書簡と共に提出されたもの
2 .	ل	上記の出願書類	の言語は	、下記に示す場	合を除くほか、こ	この国際出願の言語では	ある。
	ل	上記の書類は、	下記の言	語である	語でお	ある。	•
	Г	□ 国際調査(のために排	3出されたPCT	Γ粗則193 1(b)にぃ	・ いう翻訳文の言語	
	Ĭ	=		にいう国際公開) min/ > ->	•
	Ī	=				たは55.3にいう翻訳文	の言語
	_	_					
3.	ت ر	_				ごおり、次の配列表に 基	甚づき国際予備審査報告を行った。
	L	_		れる書面による			
	L	=			ノキシブルディス		A
	Ĺ	_				提出された書面による	
	L	=					ルディスクによる配列表
	L	出願後に扱 書の提出か		面による配列表	どが出願時におけ	る国際出願の開示の範	囲を超える事項を含まない旨の陳述
		_	6配列表に	記載した配列と	:フレキシブルデ	ィスクによる配列表に	記録した配列が同一である旨の陳述
4.		前正により、下 明細書		が削除された。	ページ		
ſ	\exists		第 第				
			郊 図面の第		^	- ジ/図	
5.	_	れるので、その	の補正がさ	されなかったも0	のとして作成した		その範囲を越えてされたものと認めら) この補正を含む差し替え用紙は上
							I

国際予備審査報告

国際出願番号 PCT/JP00/05617

V 新規性、進歩性又は産業上の利用可能 文献及び説明	能性についての伝第12条(PC 	T35条(2)) に定める見解、そ	れを 製付ける
1. 見解			
新規性 (N) 	請求の範囲	1 – 2 8	有 無
進歩性(IS)	請求の範囲 請求の範囲	1-28	有 無
産業上の利用可能性 (IA)	請求の範囲 請求の範囲 	1 – 2 8	有 無

2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

・国際調査報告で引用された文献

文献 1: WO, 99/18997, A1 (Chugai Seiyaku Kabushiki Kaisha), 22.4月.1999 (22.04.99)

文献 2:0zaki, S. et al., 'Humanized anti-HM1.24 antibody mediates myeloma cell cytotoxicity that is enhanced by cytokine stimulation of effector cells' BLOOD, (June 1999) Vol.93, No.11, p.3922-30

文献3: Verhaar, Marlies J., et al., 'In vitro upregulation of carcinoembryonic antigen expression by combinations of cytokines' Cancer Lett., (May 1999), Vol. 139, No. 1, p. 67-73

・説明

文献1には、HM1. 24抗原に対する抗体、及び生体応答修飾剤を有効成分とする、該抗体の作用増強剤を用いて、腫瘍を処置することが記載されている。当該生体応答修飾剤には、漠然とインターフェロンが含まれるとされるが(請求の範囲15)、これらの生体修飾応答剤がHM1. 24抗原の発現増強をすることは記載されていない。さらにインターフェロン(以下IFN)については、抗HM1. 24抗体の作用増強活性についても、具体的には確認されていない。 文献2には、抗HM1. 24抗体の抗腫瘍活性が、インターロイキン(以下I

文献 2 には、抗HM1. 2 4 抗体の抗腫瘍活性が、インターロイキン(以下、IL) -2、 I L -1 2 あるいは I L -1 5 により増強されることが記載されている。しかし、I F N $-\alpha$ 、 γ あるいは I R F -2 蛋白質による HM1. 2 4 抗原の発現増強、あるいは抗HM1. 2 4 抗体の作用増強については何ら記載されていない。 文献 3 には、I F N $-\alpha$ 、 γ と I L -6 の組み合わせが、腫瘍細胞上の carcino embeds a carcino embeds -1 ない。

文献3には、 $IFN-\alpha$ 、 γ とIL-6の組み合わせが、腫瘍細胞上のcarcinoemb riogenic antigen (CEA)の発現を増強することが記載されている。しかし、この文献は具体的なIM1.24抗原を開示していないため、上記組み合わせを抗IM1.24抗原とともに用いてみることは、当業者に自明でない。

以上より、文献1-3によっては、請求の範囲1-28にかかる発明の新規性、進歩性は否定されない。

請求の範囲1-28にかかる発明は、産業上の利用可能性を有する。



From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTICE INFORMING THE APPLICANT OF THE COMMUNICATION OF THE INTERNATIONAL APPLICATION TO THE DESIGNATED OFFICES

(PCT Rule 47.1(c), first sentence)

o:

ISHIDA, Takashi A. Aoki, Ishida & Associates Toranomon 37 Mori Bldg., 5-1, Toranomon 3-chome Minato-ku, Tokyo 105-8423 JAPON

35



Date of mailing (day/month/year)
01 March 2001 (01.03.01)

Applicant's or agent's file reference

H757-PCT

IMPORTANT NOTICE

International application No. PCT/JP00/05617

International filing date (day/month/year)

Priority date (day/month/year)

22 August 2000 (22.08.00)

23 August 1999 (23.08.99)

Applicant

CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA et al

 Notice is hereby given that the International Bureau has communicated, as provided in Article 20, the international application to the following designated Offices on the date indicated above as the date of mailing of this Notice: AU,KR,US

In accordance with Rule 47.1(c), third sentence, those Offices will accept the present Notice as conclusive evidence that the communication of the international application has duly taken place on the date of mailing indicated above and no copy of the international application is required to be furnished by the applicant to the designated Office(s).

2. The following designated Offices have waived the requirement for such a communication at this time:

AE,AG,AL,AM,AP,AT,AZ,BA,BB,BG,BR,BY,BZ,CA,CH,CN,CR,CU,CZ,DE,DK,DM,DZ,EA,EE,EP,ES,FI,GB,GD,GE,GH,GM,HR,HU,ID,IL,IN,IS,JP,KE,KG,KZ,LC,LK,LR,LS,LT,LU,LV,MA,MD,MG,MK,MN,MW,MX,MZ,NO,NZ,OA,PL,PT,RO,RU,SD,SE,SG,SI,SK,SL,TJ,TM,TR,TT,TZ,UA,UG,UZ,VN,YU,The communication will be made to those Offices only upon their request. Furthermore, those Offices do not require the applicant to furnish a copy of the international application (Rule 49.1(a-bis)).

 Enclosed with this Notice is a copy of the international application as published by the International Bureau on 01 March 2001 (01.03.01) under No. WO 01/13940

REMINDER REGARDING CHAPTER II (Article 31(2)(a) and Rule 54.2)

If the applicant wishes to postpone entry into the national phase until 30 months (or later in some Offices) from the priority date, a demand for international preliminary examination must be filed with the competent International Preliminary Examining Authority before the expiration of 19 months from the priority date.

It is the applicant's sole responsibility to monitor the 19-month time limit.

Note that only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination.

REMINDER REGARDING ENTRY INTO THE NATIONAL PHASE (Article 22 or 39(1))

If the applicant wishes to proceed with the international application in the national phase, he must, within 20 months or 30 months, or later in some Offices, perform the acts referred to therein before each designated or elected Office.

For further important information on the time limits and acts to be performed for entering the national phase, see the Annex to Form PCT/IB/301 (Notification of Receipt of Record Copy) and Volume II of the PCT Applicant's Guide.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer

J. Zahra

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

Telephone No. (41-22) 338.83.38



PCT '

INFORMATION CONCERNING ELECTED OFFICES NOTIFIED OF THEIR ELECTION

(PCT Rule 61.3)

From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

ISHIDA, Takashi A. Aoki, Ishida & Associates Toranomon 37 Mori Bldg., 5-1, Toranomon 3-chome Minato-ku, Tokyo 105-8423 JAPON

Date of mailing (day/month/year)
01 March 2001 (01.03.01)

Applicant's or agent's file reference

H757-PCT

IMPORTANT INFORMATION

International application No.

International filing date (day/month/year)

Priority date (day/month/year)

PCT/JP00/05617

22 August 2000 (22.08.00)

23 August 1999 (23.08.99)

Applicant

CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA et al

1. The applicant is hereby informed that the International Bureau has, according to Article 31(7), notified each of the following Offices of its election:

AP:GH,GM,KE,LS,MW,MZ,SD,SL,SZ,TZ,UG,ZW

EP:AT,BE,CH,CY,DE,DK,ES,FI,FR,GB,GR,IE,IT,LU,MC,NL,PT,SE

National :AU,BG,CA,CN,CZ,DE,IL,JP,KR,MN,NO,NZ,PL,RO,RU,SE,SK,US

2. The following Offices have waived the requirement for the notification of their election; the notification will be sent to them by the International Bureau only upon their request:

EA:AM,AZ,BY,KG,KZ,MD,RU,TJ,TM

OA:BF,BJ,CF,CG,CI,CM,GA,GN,GW,ML,MR,NE,SN,TD,TG

National: AE, AG, AL, AM, AT, AZ, BA, BB, BR, BY, BZ, CH, CR, CU, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IN, IS, KE, KG, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MW,

MX,MZ,PT,SD,SG,SI,SL,TJ,TM,TR,TT,TZ,UA,UG,UZ,VN,YU,ZA,ZW

3. The applicant is reminded that he must enter the "national phase" before the expiration of 30 months from the priority date before each of the Offices listed above. This must be done by paying the national fee(s) and furnishing, if prescribed, a translation of the international application (Article 39(1)(a)), as well as, where applicable, by furnishing a translation of any annexes of the international preliminary examination report (Article 36(3)(b) and Rule 74.1).

Some offices have fixed time limits expiring later than the above-mentioned time limit. For detailed information about the applicable time limits and the acts to be performed upon entry into the national phase before a particular Office, see Volume II of the PCT Applicant's Guide.

The entry into the European regional phase is postponed until 31 months from the priority date for all States designated for the purposes of obtaining a European patent.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer:

J. Zahra

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

Telephone No. (41-22) 338.83.38

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2001 年3 月1 日 (01.03.2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/13940 A1

(51) 国際特許分類⁷: A61K 38/ A61P 35/00, 19/00, G01N 33/50, 33/15

A61K 38/21, 39/395, 45/00,

(21) 国際出願番号:

PCT/JP00/05617

(22) 国際出願日:

2000年8月22日(22.08.2000)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願平11/236007 1999年8月23日(23.08.1999) JP 特願2000/38689 2000年2月16日(16.02.2000) JP

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 中外製薬株式会社 (CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA) [JP/JP]; 〒115-8543 東京都北区浮間5丁目5番1号 Tokyo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 小阪昌明 (KOSAKA, Masaaki) [JP/JP]; 〒770-8075 徳島県徳島 市八万町千鳥11-10 Tokushima (JP). 尾崎修治 (OZAKI, Shuji) [JP/JP]; 〒770-0045 徳島県徳島市南庄町3丁目8 Tokushima (JP). 若原裕二 (WAKAHARA, Yuji) [JP/JP];

〒412-8513 静岡県御殿場市駒門1丁目135番地中外製薬株式会社内 Shizuoka (JP).

- (74) 代理人: 石田 敬, 外(ISHIDA, Takashi et al.); 〒 105-8423 東京都港区虎ノ門三丁目5番1号 虎ノ門37 森ビル 青和特許法律事務所 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: HM1.24 ANTIGEN EXPRESSION POTENTIATORS

(54) 発明の名称: HM1.24抗原の発現増強剤

(57) Abstract: Potentiators for the expression of HM1.24 antigen in myeloma cells which contain as the active ingredient interferon α , interferon γ or IRF-2 protein. It is estimated that interferons α and γ potentiate the expression of HM1.24 antigen through the activation of the promoter of a gene encoding HM1.24 antigen.

(57) 要約:

インターフェロン α もしくはインターフェロン γ 又は IRF-2蛋白質を有効成分とする、骨髄腫細胞におけるHM1. 24抗原の発現増強剤。インターフェロン α および γ は、HM1. 24抗原をコードする遺伝子のプロモーターの活性化を介して、HM1. 24抗原の発現を増強すると予想される。





INTERNATIONAL SEARCH REPORT

	SIFICATION OF SUBJECT MATTER .Cl ⁷ A61K38/21, 39/395, 45/00, . G01N33/50, 33/15	A61P35/00, 19/00,					
	to International Patent Classification (IPC) or to both	national classification and IPC					
	OS SEARCHED						
Minimum o Int	documentation searched (classification system followe .Cl ⁷ A61K38/21, 39/395, 45/00, G01N33/50, 33/15						
	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched						
CAPI	data base consulted during the international search (nat LUS (STN), MEDLINE (STN), BIOSIS (ST Dank/EMBL/DDBJ/GeneSeq		rch terms used)				
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category*	Citation of document, with indication, where a	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.				
PX	Database Biosis on STN, No.200 & Ozaki, S. et al., 'Interferonthe HM1.24 expression on myelom signaling pathway' Blood, (Nov. Suppl.1 Part 1, p.549a Meeting Info.: Forty-first Annual Society of Hematology New Orleans 3-7, 1999 The American Society	alpha and -gamma enhance a cells through the STAT- 15, 1999) Vol. 94, No. 10 al Meeting of the American s, Louisiana, USA December	1-28				
A	WO, 99/18997, A1 (Chugai Seiya 22 April, 1999 (22.04.99), Claims 15,19 & AU, 9894614, A1 & EP, 1023		1-28				
A	Ozaki, S. et al., 'Humanized antimyeloma cell cytotoxicity that stimulation of effector cells' BLOOD, (June 1999) Vol.93, No.	is enhanced by cytokine Full text	1-28				
A	Verhaar, Marlies J., et al., 'I carcinoembryonic antigen exprescytokines' Cancer Lett., (May		1-28				
Further	documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.					
"A" docume consider date "L" docume cited to special i	categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not red to be of particular relevance document but published on or after the international filing ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	 "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such 					
means 'P' document published prior to the international filing date but later "&" document member of the same patent family than the priority date claimed							
	ctual completion of the international search ovember, 2000 (07.11.00)	Date of mailing of the international searce 21 November, 2000 (2)					
	ailing address of the ISA/ nese Patent Office	Authorized officer					
Facsimile No	ı .	Telephone No.					

ternational application No. PCT/JP00/05617 C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. p.67-73

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

特許協力条約に基づく国際出願願書 原本(出願用) - 印刷日時 2000年08月22日 (22.08.2000) 火曜日 16時21分23秒

1-3	0	受理官庁記入欄	T
国際出版日	-		
で3	• •	国际山脉银行.	
で3	0-2	国際出願日	(OC)
株式・PCT/RO/101			700
株式・PCT/RO/101			02.8.0
株式・PCT/RO/101	0-3	(受付印)	Na EU
株式・PCT/RO/101			一个意识 9
この特許協力条約に基づく国際出願願書は、			
この特許協力条約に基づく国際出願願書は、	0-4	T達式-PCT/RO/101	
### PCT-EASY Version 2. 91 (updated 01. 07. 2000) ### PCT-EASY Version 2. 91 (updated 01. 07. 2000) ### PCT-EASY Version 2. 91 (updated 01. 07. 2000) ### PCT-EASY Version 2. 91 (updated 01. 07. 2000) #### PCT-EASY Version 2. 91 (updated 01. 07. 2000) #################################	• -	この特許協力条約に基づく国	
Test		際出願願書は、	
中立て	0-4-1	右記によって作成された。	PCT-EASY Version 2.91
中立て			(updated 01.07.2000)
出願人は、この国際出願が特許 協力条約に従って処理されることを請求する。	0-5	申立て	
協力条約に従って処理されるととを請求する。		出願人は、この国際出願が特許	
田願人によって指定された受理官庁		協力条約に従って処理されるこ	
理官庁		とを請求する。	
田願人又は代理人の書類記号	0-6		日本国特許庁(RO/JP)
	0-7	埋官庁	UZEZ DOT
出願人	-		
III-1 この欄に記載した者は			HM1. 24 仇原の完現增強剤
11-2 右の指定国についての出願人である。			UES Lest 7 (anni anni anni a
11-4 a 24称			
11-4 a	11-2	石の指定国についての出願人で	
Name		1 -	
11-5ja あて名: 115-8543 日本国東京都 北区 11-5en Address: 11-5en Address: 115-8543 日本国 東京都 北区 116-8543 115-8	•	1 ' '	中外製業株式会社
東京都 北区 ア間 5 丁目 5 番 1 号 5-1, Ukima 5-chome, Kita-ku, Tokyo 115-8543 Japan 日本国 JP			
III-5en Address:	II-5ja	あて名:	115-8543 日本国
11-5en Address:			東京都 北区
Kita-ku, Tokyo 115-8543 Japan 日本国 JP 日			
11-6 国籍 (国名)	I I-5en	Address:	
III-1 国籍 (国名) 日本国 JP			Kita-ku, Tokyo 115-8543
日本国 JP			Japan ·
日本国 JP	11-6	国籍 (国名)	日本国 JP
Till-1	11-7	住所 (国名)	
111-1-2 この欄に記載した者は 出願人及び発明者である (applicant and inventor) 米国のみ (US only) 米国のみ (US only) 水阪 昌明 KOSAKA, Masaaki 770-8075 日本国 徳島県 徳島市八万町 千鳥 1 1 - 1 0 111-1-5en Address:	111-1		
inventor)	111-1-1		出願人及び発明者である(applicant and
111-1-2 右の指定国についての出願人である。 111-1-4ia KA (姓名) Name (LAST, First) あて名: 770-8075 日本国 徳島県 徳島市八万町 千鳥 1 1 - 1 0 111-1-5en Address: 11-10, Chidori, Hachiman-cho, Tokushima-shi, Tokushima 770-8075 Japan 日本国 JP			
111-1-4ja 大名(姓名) 大名(姓名) 大阪 昌明 大のSAKA, Masaaki 170-8075 日本国 徳島県 徳島市八万町 千鳥 1 1 - 1 0 111-1-5en Address: 111-1-6 国籍(国名) 日本国 JP	111-1-2	右の指定国についての出願人で	
Name (LAST, First)		ある。	
T70-8075 日本国 で島県 徳島市八万町 干鳥 1 1 - 1 0 T0kushima-shi, Tokushima 770-8075 Japan 日本国 JP	- -4 a	氏名(姓名)	小阪 昌明
T70-8075 日本国 で島県 徳島市八万町 干鳥 1 1 - 1 0 T0kushima-shi, Tokushima 770-8075 Japan 日本国 JP	III-1-4en	Name (LAST, First)	KOSAKA, Masaaki
徳島県 徳島市八万町 千鳥 1 1 - 1 0 111-1-5en			770-8075 日本国
Address: 11-10, Chidori, Hachiman-cho, Tokushima-shi, Tokushima 770-8075 Japan 日本国 JP		-	徳島県 徳島市八万町
Address: Address: III-1-5en Address: III-10, Chidori, Hachiman-cho, Tokushima-shi, Tokushima 770-8075 Japan 日本国 JP			千鳥11-10
Tokushima-shi, Tokushima 770-8075 Japan 日本国 JP	III-1-5en	Address:	11-10. Chidori, Hachiman-cho.
Japan III-1-6 国籍(国名) 日本国 JP			Tokushima-shi. Tokushima 770-8075
III-I-6 国籍 (国名)			
	111-1-6	国籍 (国名)	
		江川(四石)	TI WANTED AT

特許協力条約に基づく国際出願願書 原本(出顧用) - 印刷日時 2000年08月22日 (22.08.2000) 火曜日 16時21分23秒

711-2	その他の出願人又は発明者	
111-2-1	この欄に記載した者は	出願人及び発明者である (applicant and inventor)
111-2-2	右の指定国についての出願人である。	米国のみ (US only)
-2-4ja	氏名(姓名)	尾崎 修治
	Name (LAST, First)	OZAKI, Shuji
	あて名:	770-0045 日本国
	Address:	徳島県 徳島市南庄町 3丁目8 8. Minamishomachi 3-chome, Tokushima-shi, Tokushima 770-0045
		Japan
111-2-6	国籍 (国名)	日本国 JP
111-2-7	住所 (国名)	日本国 JP
111-3	その他の出願人又は発明者	
111-3-1	この欄に記載した者は	出願人及び発明者である(applicant and inventor)
111-3-2	右の指定国についての出願人である。	米国のみ (US only)
111-3-4ja	氏名(姓名)	若原 裕二
111-3-4em	Name (LAST, First)	WAKAHARA, Yuji
III-3-5ja	あて名:	412-8513 日本国
111-3-5en	Address:	静岡県 御殿場市駒門 1 丁目 1 3 5 番地 中外製薬株式会社内 C/O CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA 135, Komakado 1-chome, Gotemba-shi, Shizuoka 412-8513
		Japan 日本国 ID
111-3-6	国籍(国名)	日本国 Jr
111-3-7	住所(国名)	日本国 JP
TV-1	代理人又は共通の代表者、通知のあて名下記の者は国際機関において右記のごとく出願人のために行動する。	代理人 (agent)
IV-I-Ija	氏名(姓名)	石田 敬
	Name (LAST, First)	ISHIDA, Takashi
IV-1-2ja	あて名:	105-8423 日本国
IV-1-2en	Address:	東京都 港区虎ノ門 三丁目5番1号 虎ノ門37森ピル 青和特許法律事務所 A. AOKI, ISHIDA & ASSOCIATES Toranomon 37 Mori Bidg., 5-1, Toranomon 3-chome, Minato-ku, Tokyo 105-8423
		Japan
17-1-3	電話番号	03-5470-1900
IV-1-4	ファクシミリ番号	03-5470-1911

TY-2 その他の代理人 ⋒頭代理人と同じあて名を有する代理人 (additional agent(s) with same address as first named agent) 鶴田 準一;福本 積;西山 雅也;樋口 外治 IV-2-1ja 氏名 1V-2-1en TSURUTA, Junichi; FUKUMOTO, Tsumoru; Name (s) NISHIYAMA, Masaya; HIGUCHI, Sotoji 国の指定 V-1 広域特許 AP: GH GM KE LS MW MZ SD SL SZ TZ UG ZW (他の種類の保護又は取扱いを 及びハラレプロトコルと特許協力条約の締約国であ 求める場合には括弧内に記載す る他の国 る。) EA: AM AZ BY KG KZ MD RU TJ TM 及びユーラシア特許条約と特許協力条約の締約国 である他の国 EP: AT BE CH&LI CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LU MC NL PT SE 及びヨーロッパ特許条約と特許協力条約の締約国 である他の国 OA: BF BJ CF CG CI CM GA GN GW ML MR NE SN TD 及びアフリカ知的所有権機構と特許協力条約の締 約国である他の国 V-2 AE AG AL AM AT AU AZ BA BB BG BR BY BZ CA 国内特許 (他の種類の保護又は取扱いを CH&LI CN CR CU CZ DE DK DM DZ EE ES FI GB GD 求める場合には括弧内に記載す GE GH GM HR HU ID IL IN IS JP KE KG KR KZ LC LK LR LS LT LU LV MA MD MG MK MN MW MX MZ NO NZ PL PT RO RU SD SE SG SI SK SL TJ TM TR TT TZ UA UG US UZ VN YU ZA ZW V-5 指定の確認の宣言 出願人は、上記の指定に加えて、規則4.9(b)の規定に基づき、特許協力条約のもとで認められ

る他の全ての国の指定を行う。 ただし、V-6欄に示した国の指 定を除く。出願人は、これらの 追加される指定が確認を条件と していること、並びに優先日から15月が経過する前にその確認 がなされない指定は、この期間の経過時に、出願人によって取り下げられたものとみなされる とを官言する。 V-6 指定の確認から除かれる国 なし (NONE) **VI-1** 先の国内出願に基づく優先権 主張 VI-1-1 1999年08月23日 (23.08.1999) 先の出願日 VI-1-2 特願平11-236007号 先の出願番号 VI-1-3 国名 日本国 JP VI-2 先の国内出願に基づく優先権 主張 VI-2-1 先の出願日 2000年02月16日(16.02.2000) VI-2-2 先の出願番号 特願2000-38689 V1-2-3 国名 日本国 JP VII-1 特定された国際調査機関(ISA) **日本国特許庁** (ISA/JP)

特許協力条約に基づく国際出願願書 原本(出願用) - 印刷日時 2000年08月22日 (22.08.2000) 火曜日 16時21分23秒

VIII	TRZ A-ME	用紙の枚数		添付された電子データ
VIII-1	照合欄 願書	5	 	-
V111-2	明細書(配列表を除く)	39		_
VIII-3	請求の範囲	3		-
VIII-4	要約	1		cgih757. txt
VIII-5	図面	9	·	-
V111-6	明細書の配列表	16		
VIII-7	合計	73		
	日間	添付		添付された電子データ
8-111V	手数科計算用紙	✓ ·		-
VIII-9	別個の記名押印された委任状			_
VIII-12	優先権証明書	優先権証明書 VI	_1	_
		VI-2		
VIII-14	寄託した微生物又は生物材料に 関する書面	✓		-
VIII-15	計算機読取可能な媒体によるヌウ レオチド及び/又はアミノ酸配列リスト			別個のフレキシブルディ スク
VIII-16	PCT-EASYディスク	_		スク フレキシブルディスク
VIII-17	その他	納付する手数料に る特許印紙を貼付 面	相当すけした書	_
VIII-17	その他	フレキシブルディ 記録形式等の情報 した書面	スクの gを記載	
VIII-17	その他	陳述書		-
VIII-18	要約書とともに提示する図の番号			
VIII-19	国際出願の使用言語名:	日本語(Japanes	e)	
1 X -1	提出者の記名押印		明 即 理 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
IX-1-1	氏名(姓名)	石田 敬	四部市	
1X-2	提出者の記名押印	·	一種兒	
1X-2-1	氏名(姓名)	鶴田 準一	产學再	
1X-3	提出者の記名押印			
1X-3-1	氏名(姓名)	福本 積	芒薩古	
IX-4	提出者の記名押印		是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是 是	
IX-4-1	氏名(姓名)	西山 雅也	[四點当	
1 X -5	提出者の記名押印		治超弁之口理	
1X-5-1	氏名(姓名)	樋口 外治	印外士	
		受理官庁記入欄		
10-1	国際出願として提出された書 類の実際の受理の日	*		
10-2	図面:			
10-2-1	受理された			
111-7-7	1 4 - 107/100 - 50 34 4			

THIS PAGE BLANK USPIL

特許協力条約に基づく国際出願願書 原本(出願用) - 印刷日時 2000年08月22日 (22.08.2000) 火曜日 16時21分23秒 11757-PCT 国際出願として提出された書類を補完する書類又は図面であってその後期間内に提出されたものの実際の受理の日(訂正日) 特許協力条約第11条(2)に基づ く必要な補完の期間内の受理 の日 10-4 の日 田願人により特定された国際 調査機関 調査手数料末払いにつき、国 際調査機関に調査用写しを送 付していない 10-5 ISA/JP 10-6 国際事務局記入欄

11-1 記録原本の受理の日



許協力条約

REC'D 0 6 APR 2001 1170

10/067290

PCT

国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人 の書類記号 H 7 5 7 - P C T	今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/ IPEA/416)を参照すること。				
国際出願番号 PCT/JP00/05617	国際出願日 (日.月.年) 22.08.00 優先日 (日.月.年) 23.08.99				
国際特許分類 (IPC) Int. C1 ⁷ 19/00, G01N33/50, 33/	A61K38/21, 39/395, 45/00, A61P35/00,				
出願人(氏名又は名称) 中2	外製薬株式会社				
2. この国際予備審査報告は、この表紙 この国際予備審査報告には、降	国際予備審査報告を法施行規則第57条 (PCT36条) の規定に従い送付する。 我を含めて全部で 3 ページからなる。 対属書類、つまり補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審 専明細書、請求の範囲及び/又は図面も添付されている。 実施細則第607号参照)				
この附属書類は、全部で					
I V 国際予備審査報告の基礎 II 優先権					
Ⅲ					
V V PCT35条(2)に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるための文献及び説明Ⅵ					
VII 国際出願の不備 VII 国際出願に対する意見					
国際予備審査の請求書を受理した日 21.09.00	国際予備審査報告を作成した日 21.03.01				
名称及びあて先 日本国特許庁(IPEA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番	特許庁審査官 (権限のある職員) 新留 豊				

電話番号 03-3581-1101 内線 3452

THIS PAGE BLANK (USPTO)

fill was to be the

国際予備審査報告

国際出願番号 PCT/JP00/05617

I.	国際予備審査報	報告の基礎		
1.	この国際予備署 応答するため PCT規則70.	こ提出された差し替え用紙は、	基づいて作成さ 、この報告書に	れた。 (法第6条(PCT14条)の規定に基づく命令に おいて「出願時」とし、本報告書には添付しない。
V	出願時の国際	祭出願書類		
	明細書 明細書 明細書	第 第 ——————————————————————————————————	ページ、 ページ、 ページ、 ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの
	請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲	第 第 第 第	項、 項、 	出願時に提出されたもの PCT19条の規定に基づき補正されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの
	図面 図面 図面	第 第	ページ/図、 ページ/図、 ページ/図、	
	明細書の配列明細書の配列	表の部分 第 表の部分 第 表の部分 第	ページ、 ページ、 ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの
	上記の書類は、 国際調査 PCT規 国際予備	何の言語は、下記に示す場合を 下記の言語である のために提出されたPCT規 則48.3(b)にいう国際公開の記 審査のために提出されたPC	語であっ 別23.1(b)にい 言語 T規則55.2また	る。
	□ この国際に 出願後に 出願の提出 出事の提出 ニー	出願に含まれる書面による配 出願と共に提出されたフレキ 、この国際予備審査(または 、この国際予備審査(または 提出した書面による配列表が があった る配列表に記載した配列とフ	列表 シブルディスク 調査)機関に提 調査)機関に提 出願時における	による配列表
	明細書 請求の範囲 図面	記の書類が削除された。 第 第 図面の第	ページ 項・ ペー:	
5.	れるので、そ	『審査報告は、補充欄に示した ○の補正がされなかったものと ・る判断の際に考慮しなければ	として作成した。	が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認めら(PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上 に添付する。)

THIS PAGE BLANK (USPTO)

)

v.	新規性、進歩性又は産業上の利用可能 文献及び説明	全性についての法第12条(PCT	「35条(2)) に定める見解、	それを裏付ける
1.	見解			
	新規性(N)	請求の範囲 請求の範囲	1 - 2 8	有 無
	進歩性(IS)	請求の範囲 請求の範囲	1 – 2 8	有
	産業上の利用可能性(IA)	請求の範囲 請求の範囲	1 – 2 8	有 無

2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

・国際調査報告で引用された文献

文献 1: WO, 99/18997, A1 (Chugai Seiyaku Kabushiki Kaisha), 22.4月.1999 (22.04.99)

文献 2:0zaki, S. et al., 'Humanized anti-HM1.24 antibody mediates myeloma cell cytotoxicity that is enhanced by cytokine stimulation of effector cells' BLOOD, (June 1999) Vol.93, No.11, p.3922-30

文献3: Verhaar, Marlies J., et al., 'In vitro upregulation of carcinoembryonic antigen expression by combinations of cytokines' Cancer Lett., (May 1999), Vol. 139, No. 1, p. 67-73

説明

文献1には、HM1.24抗原に対する抗体、及び生体応答修飾剤を有効成分とする、該抗体の作用増強剤を用いて、腫瘍を処置することが記載されている。当該生体応答修飾剤には、漠然とインターフェロンが含まれるとされるが(請求の範囲15)、これらの生体修飾応答剤がHM1.24抗原の発現増強をすることは記載されていない。さらにインターフェロン(以下IFN)については、抗HM1.24抗体の作用増強活性についても、具体的には確認されていない。
文献2には、抗HM1.24抗体の抗腫瘍活性が、インターロイキン(以下、I

又献 2 には、抗HM 1. 2 4 抗体の抗腫瘍活性が、インターロイキン(以下、 I L) -2、 I L -1 2 あるいは I L -1 5 により増強されることが記載されている。しかし、 I F N $-\alpha$ 、 γ あるいは I R F -2 蛋白質による HM 1. 2 4 抗原の発現増強、あるいは抗HM 1. 2 4 抗体の作用増強については何ら記載されていない。

文献3には、 $IFN-\alpha$ 、 γ とIL-6の組み合わせが、腫瘍細胞上のcarcinoemb riogenic antigen (CEA)の発現を増強することが記載されている。しかし、この文献は具体的なIM1. 2 4抗原を開示していないため、上記組み合わせを抗IM1. 2 4抗原とともに用いてみることは、当業者に自明でない。

4抗原とともに用いてみることは、当業者に自明でない。 以上より、文献1-3によっては、請求の範囲1-28にかかる発明の新規性、進 歩性は否定されない。

請求の範囲1-28にかかる発明は、産業上の利用可能性を有する。

THIS PAGE BLANK USPIO

8Translation

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

10/069290

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference H757-PCT	FOR FURTHER ACTION	SeeNotificationofTransmittalofInternational Preliminal Examination Report (Form PCT/IPEA/416)		
International application No.	International filing date (day)		Priority date (day/month/year)	
PCT/JP00/05617	22 August 2000 (22	.08.00)	23 August 1999 (23.08.99)	
International Patent Classification (IPC) or n A61K 38/21, 39/395, 45/00, A61		0, 33/15		
Applicant CHU	JGAI SEIYAKU KABU	SHIKI KAIS	БНА	
and is transmitted to the applicant ac 2. This REPORT consists of a total of This report is also accompan been amended and are the bas	sheets, including to Article 36. 3 sheets, including the distriction of the Administrative Instruction of the Instruction of	ng this cover s s of the descri	iption, claims and/or drawings which have	
This report contains indications relat	ing to the following items:			
l Basis of the report				
II Priority				
III Non-establishment o	f opinion with regard to novelt	y, inventive ste	ep and industrial applicability	
Lack of unity of inve	ention			
V Reasoned statement of citations and explana	under Article 35(2) with regard	l to novelty, in	ventive step or industrial applicability;	
VI Certain documents ci	ited			
VII Certain defects in the	e international application			
VIII Certain observations on the international application				
Date of submission of the demand	Date o	f completion o	f this report	
21 September 2000 (21.0)9.00)	21 N	March 2001 (21.03.2001)	
Name and mailing address of the IPEA/JP	Autho	rized officer		
Facsimile No.	Telent	one No.		

THIS PAGE BLANK USPIO

I.	Basis	of the re	report	
1.	. With	regard to	to the elements of the international application:*	
	\boxtimes	the inte	ternational application as originally filed	
		the des	scription:	
l		pages	, as ori	iginally filed
l		pages		
l		pages	, filed with the letter of	
		the clai	aims:	
		pages	and the state of t	ginally filed
				er Article 19
		the drav	awings:	
				iginally filed
		pages	, filed with	
		pages		
		the seque	ence listing part of the description:	
		pages	, as or	iginally filed
		pages	, filed with	
		pages	, filed with the letter of	
2.	the in	nternation e element the lang the lang	to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language application was filed, unless otherwise indicated under this item. Into were available or furnished to this Authority in the following language anguage of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)). Inguage of publication of the international application (under Rule 48.3(b)). Inguage of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 3).	which is:
3.	With	regard	I to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the i examination was carried out on the basis of the sequence listing:	nternational
		contain	ned in the international application in written form.	
		filed to	ogether with the international application in computer readable form.	
		furnish	hed subsequently to this Authority in written form.	
		furnish	hed subsequently to this Authority in computer readable form.	
			statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosurational application as filed has been furnished.	sure in the
			tatement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence urnished.	: listing has
4.		The am	nendments have resulted in the cancellation of:	
			the description, pages	
			the claims, Nos.	
			the drawings, sheets/fig	
5.			sport has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**	idered to go
*	in th	acement s is report 70.17).	sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are tas "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (referred to (Rule 70.16
**		,	nent sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report.	

THIS PAGE BLANK (USPTO)

ement			
Novelty (N)	Claims	1-28	YE
	Claims		NO.
Inventive step (IS)	Claims	1-28	YI
	Claims		NO.
Industrial applicability (IA)	Claims	1-28	YE
	Claims	-	NC

2. Citations and explanations

The following documents were cited in the international search report.

Document 1: WO, 99/18997, A1 (Chugai Seiyakyu K.K.) 22 April 1999 (22.04.99)

Document 2: Ozaki, S. et al., "Humanized anti-HM1.24 antibody mediates myeloma cell cytotoxicity that is enhanced by cytokine stimulation of effector cells," Blood, Vol. 93, No. 11, June 1999, pp. 3922-30

Document 3: Veharr, Marlies J., et al., "In vitro upregulation of carcinoembryonic antigen expression by combinations of cytokines," Cancer Lett., Vol. 139, No. 1, May 1999, pp. 67-73

Commentary

Document 1 describes an antibody to HM1.24 antigen and the treatment of tumors using an agent for enhancing the action of this antibody that contains a biological response modifying agent as the active ingredient. Although it states that interferon is contained in this biological response modifying agent as a matter of course (Claim 15), it does not state that these biological response modifiers enhance the expression of the HM1.24 antigen. Furthermore, it does not specifically verify that interferon (hereinafter, IFN) acts to enhance the effect of the anti-HM1.24 antibody.

Document 2 states that the anti-tumor activity of the anti-HM1.24 antibody is enhanced by interleukin (hereinafter, IL) -2, IL-12 and IL-15. However, it contains no statement whatsoever concerning enhanced expression of the HM1.24 antigen by IFN- α , IFN- γ , or IRF-2 protein, or concerning the enhancement of anti-HM1.24 antibody action.

Document 3 states that a combination of IFN-α, IFN-γ, and IL-6 enhance the expression of carcinoembryonic antigen (CEA) in tumor cells. However, this document does not disclose information specifically concerning HM1.24 antigen, and applying this combination together with anti-HM1.24 antibody is not self-evident to persons skilled in the art.

Therefore, the inventions set forth in Claims 1-28 appear to be novel and appear to involve an inventive step with respect to documents 1-3.

The inventions set forth in Claims 1-28 appear to have industrial applicability.

THIS PAGE BLANK USPO

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2001 年3 月1 日 (01.03.2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/13940 A1

(51) 国際特許分類7: A61P 35/00 19/0 A61K 38/21, 39/395, 45/00,

A61P 35/00, 19/00, G01N 33/50, 33/15

(21) 国際出願番号:

PCT/JP00/05617

(22) 国際出願日:

2000年8月22日(22.08.2000)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願平11/236007 1999年8月23日(23.08.1999) JP 特願2000/38689 2000年2月16日(16.02.2000) JP

- (71) 出願人 *(*米国を除く全ての指定国について*)*: 中 外製薬株式会社 (CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA) [JP/JP]; 〒115-8543 東京都北区浮間5丁目 5番1号 Tokyo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 小阪昌明 (KOSAKA, Masaaki) [JP/JP]; 〒770-8075 徳島県徳島 市八万町千鳥11-10 Tokushima (JP). 尾崎修治 (OZAKI, Shuji) [JP/JP]; 〒770-0045 徳島県徳島市南庄町3丁目8 Tokushima (JP). 若原裕二 (WAKAHARA, Yuji) [JP/JP];

〒412-8513 静岡県御殿場市駒門1丁目135番地 中外 製薬株式会社内 Shizuoka (JP).

- (74) 代理人: 石田 敬、外(ISHIDA, Takashi et al.); 〒 105-8423 東京都港区虎ノ門三丁目5番1号 虎ノ門37 森ビル 背和特許法律事務所 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, Fl, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

- (54) Title: HM1.24 ANTIGEN EXPRESSION POTENTIATORS
- (54) 発明の名称: HM1.24抗原の発現増強剤

(57) Abstract: Potentiators for the expression of HM1.24 antigen in myeloma cells which contain as the active ingredient interferon α , interferon γ or IRF-2 protein. It is estimated that interferons α and γ potentiate the expression of HM1.24 antigen through the activation of the promoter of a gene encoding HM1.24 antigen.

(57) 要約:

WO 01/13940 AJ

インターフェロン α もしくはインターフェロン γ 又は IRF-2蛋白質を有効成分とする、骨髄腫細胞におけるHM1. 24抗原の発現増強剤。インターフェロン α および γ は、HM1. 24抗原をコードする遺伝子のプロモーターの活性化を介して、HM1. 24抗原の発現を増強すると予想される。



THIS PAGE BLANK USPO

明 細 書

HM1.24抗原の発現増強剤

発明の分野

本発明は、骨髄腫におけるHM1.24抗原の発現増強剤としてのインターフェロンα及びインターフェロンγ並びに IRF-2蛋白質の使用に関する。

背景技術

骨髄腫(myeloma)は、形質細胞種(plasmacytoma)、多発性骨髄腫(multiple myeloma)とも呼ばれ、モノクローナルな形質細胞の骨髄内集積を特徴とする腫瘍性疾患である。骨髄腫は、免疫グロブリンを産生し分泌する終末分化B細胞、すなわち形質細胞がモノクローナルに主として骨髄において増加する疾患で、この疾患の患者の血清中にはモノクローナルな免疫グロブリンもしくはその構成成分であるL鎖、H鎖などが検出される。

骨髄腫の治療としては、これまで化学療法剤等が使用されているが、骨髄腫を完全寛解に導き、骨髄腫患者の生存期間を延長するような有効な治療剤は見いだされておらず、骨髄腫の治療効果を有する薬剤の登場が待たれていた。

一方、Goto, T. らは、ヒト骨髄腫細胞をマウスに免疫して得られたモノクローナル抗体(マウス抗HM1. 24抗体)を報告している(B1 ood(1994)84, 1922-1930)。ヒト骨髄腫細胞を移植したマウスに抗HM1. 24抗体を投与すると、この抗体が腫瘍組織に特異的に集積したこと(小阪昌明ら、日本臨床(1995)53, 627-635)から、抗HM 1. 24抗体はラジオアイソトープ標識による腫瘍局在の診断や、ラジ

1



オイムノセラピーなどのミサイル療法に応用することが可能であることが示唆されている。

また、上記Blood(1994)84, 1922-1930には、抗HM1.24抗体が、in vitroにおいて、ヒト骨髄腫細胞株RPMI8226に対して細胞傷害活性を有することが述べられている。また、マウス抗HM1.24抗体をキメラ化したキメラ抗HM1.24抗体、およびヒト型化した再構成抗HM1.24抗体が、骨髄腫細胞に特異的に結合すること、さらには細胞傷害活性を有することが示されている(Blood(1999)93, 3922-3930)。

このように、HM1. 24抗原は、終末分化B細胞である骨髄腫細胞に特異的に高発現しており、この抗原を認識する抗HM1. 24抗体は、細胞表面のHM1. 24分子数に比例して殺細胞活性を発揮することから、抗HM1. 24抗体を用いた免疫療法は多発性骨髄腫に有効な治療法と考えられる。従って、抗HM1. 24抗体の抗原であるHM1. 24抗原の細胞表面上の発現量を増強することができれば、より少量の抗体投与により同等の細胞傷害活性が期待でき、副作用をより低下させることが可能となる。

一方、ウイルス増殖抑制活性を示す物質として発見されたインターフェロンは、現在、ほ乳類においては、 α , β , γ 及び ω の4種類に分類され、多彩な生理活性を有することが知られている(Pest ka, S., et.al., Ann. Rev. Biochem. (1987) 56, 727-777; Langer, J. A., et.al., Immunology Today (1988) 9, 393-400)。しかしながら、インターフェロン α およびインターフェロン γ が、骨髄腫細胞において、HM1.24抗原の発現量を増加させる作用を有することについては報告がなかった。

他方、インターフェロン調節因子(interferon regulatory factor)(IRF)-1 および 2 は、IFN-β遺伝子の転写調節因子として同定さ



れた。IRF-1 および 2 は一般に同じ遺伝子制御配列に結合し、IRE-1 は転写活性化因子、IRF-2 は転写抑制因子として拮抗的に作用することが知られている。IRF-2 を高発現させたNIH3T3細胞は細胞飽和密度の上昇、メチルセルロースゲルでのコロニー形成、ヌードマウスでの造腫瘍性が認められ、IRF-2 は癌遺伝子として機能することが明らかになっている。

一方、最近の研究の進展により、IRF-2 が細胞周期の調節に働くヒストンH4の発現に必要であることが示されている。また、IRF-2 は筋肉細胞においてvascular cell adhesion molecule-1 (VCAM-1)の発現を上昇させることが示され、VCAM-1の活性化にはIRF-2 の酸性領域(182 から218)が作用していることも明らかになっている。このことからIRF-2 は転写抑制因子として働くばかりでなく、転写活性化因子として作用を示す場合も知られている。

しかしながら、 IRF-2蛋白質がHM1.24抗原遺伝子のプロモーター (HM1.24プロモーター) に結合し、該プロモーターを活性化することは知られていなかった。

発明の開示

現在行われている骨髄腫の治療は、上記のごとく、未だ完全ではなく、骨髄腫を完全寛解に導き、患者の生存期間を延長させる画期的な治療剤あるいは治療法が待たれている。抗HM1.24抗体による骨髄腫の治療は、特異性及び有効性の点で画期的な治療剤となる可能性があり、抗HM1.24抗体の作用をより効果的に発揮させる方法が望まれている。

従って、本発明の目的は、骨髄腫細胞において、HM1.24抗原の発現量を増加させることで、抗HM1.24抗体の骨髄腫抑制作用を増強させる手段を提供することである。

るに至った。

本発明者らは、かかる方法を提供すべく、HM1.24抗原の発現量を増加させる薬剤を探索した結果、インターフェロンαおよびインターフェロンγが所望の活性を有することを見出し、本発明を完成す

従って本発明は、インターフェロンαまたはインターフェロンγを有効成分とする、配列番号:2に示されるアミノ酸配列を有する蛋白質(HM1.24抗原)の骨髄腫細胞における発現の増強剤を提供する。

本発明はまた、有効成分として、

- (1) インターフェロン α またはインターフェロン γ 、及び
- (2)配列番号:2に示されるアミノ酸配列を有する蛋白質に特異的に結合し、且つ細胞傷害活性を有する抗体、

を含んで成る、骨髄腫の治療剤を提供する。

上記の骨髄腫として典型的なものは多発性骨髄腫である。

前記抗体は、好ましくはモノクローナル抗体、キメラ抗体又はヒト型化抗体であり、好ましくは細胞傷害活性を有するものである。

本発明者らはまたHM1.24プロモーターの活性化剤を探索した結果、 IRF-2蛋白質が所望の活性を有することを見出し、本発明を完成するに至った。

従って本発明は、 IRF-2蛋白質を有効成分とする、配列番号: 2 に示されるアミノ酸配列を有する蛋白質 (HM1.24抗原) の骨髄腫細 胞における発現の増強剤を提供する。

本発明はまた、 IRF-2蛋白質を有効成分とするHM1.24プロモーターの活性化剤を提供する。

本発明はまた、有効成分として、

- (1) IRF-2蛋白質、及び
- (2) 配列番号:2に示されるアミノ酸配列を有する蛋白質に特

異的に結合し、且つ細胞傷害活性を有する抗体、

を含んで成る、骨髄腫の治療剤を提供する。

上記の骨髄腫として典型的なものは多発性骨髄腫である。

前記抗体は、好ましくはモノクローナル抗体、キメラ抗体又はヒト型化抗体であり、好ましくは細胞傷害活性を有するものである。

本発明はまた、IRF-2 蛋白質の発現を増強する化合物を有効成分として含有するHM1.24抗原の骨髄種細胞における発現増強剤を提供する。

本発明はまた、IRF-2 蛋白質の発現を増強する化合物を有効成分として含有するHM1.24プロモーターの活性化剤を提供する。

本発明はさらに、HM1.24抗原の発現増強剤をスクリーニングする 方法を提供する。

本発明はさらに、骨髄腫を有する患者を治療するためのキットであって、

- (1)配列番号:2に示されるアミノ酸配列を有するタンパク質に特異的に結合し、且つ細胞傷害活性を有する抗体;及び
- (2)上記抗体を、配列番号:2に示されるアミノ酸配列を有するタンパク質の発現を増強する薬剤と組合わせて患者に投与することを指示する指示書:

を含んで成るキットを提供する。

前記骨髄腫は、例えば多発性骨髄腫である。前記抗体は、好ましくはヒト型化抗HM1.24抗体である。また、前記配列番号:2に示されるアミノ酸配列を有するタンパク質の発現を増強する薬剤は、好ましくはインターフェロンγである。

本発明はさらに、配列番号:2に示されるアミノ酸配列を有する タンパク質に特異的に結合し、且つ細胞傷害活性を有する抗体を含 んで成る、骨髄腫を有する患者を治療するための医薬組成物であっ

5

て、配列番号: 2 に示されるアミノ酸配列を有するタンパク質の発 . 現を増強する薬剤と組合わせて患者に投与するための医薬組成物を提供する。

前記骨髄腫は、例えば多発性骨髄腫である。前記抗体は、好ましくはヒト型化抗HM1.24抗体である。前記配列番号:2に示されるアミノ酸配列を有するタンパク質の発現を増強する薬剤は、好ましくはインターフェロンαまたはインターフェロンαである。

図面の簡単な説明

図1は、インターフェロンαの非存在下(上)は存在下(下)で 培養した骨髄腫細胞株U266を、標識としてヒトIgG(対照)又は抗HM 1.24抗体を用いてフローサイトメトリーにより分析した結果を示す

図2は、インターフェロンαの非存在下(上)又は存在下(下)で培養した患者骨髄腫細胞を、標識としてヒトIgG(対照)又は抗HM1.24抗体を用いてフローサイトメトリーにより分析した結果を示す。

図3は、HM1.24抗原をコードする遺伝子のプロモーター領域を挿入したレポータープラスミドにより形質転換したU266細胞をインターフェロンαの非存在下又は種々の濃度での存在下で培養した後ルシフェラーゼ活性を測定した結果を示すグラフである。

図4は、HM1.24抗原をコードする遺伝子のプロモーター領域の内、転写開始点から151bp上流まで、又は77bp上流までを挿入したレポータープラスミドにより形質転換されたU266細胞又はHEL細胞を、インターフェロンα(1000 U/ml)の存在下で培養した後にルシフェラーゼ活性を測定した結果を示すグラフである。

図5は、インターフェロンγの非存在下(上)は存在下(下)で



PCT/JP00/05617

培養した骨髄腫細胞株U266を、標識としてヒト IgG(対照)又は抗HM 1.24抗体を用いてフローサイトメトリーにより分析した結果を示す。

図6は、インターフェロンγの非存在下(上)又は存在下(下)で培養した患者骨髄腫細胞を、標識としてヒトIgG(対照)又は抗HM1.24抗体を用いてフローサイトメトリーにより分析した結果を示す。

図 7 は、U266培養細胞にIFN- α を添加することにより産生されHM 1.24プロモーター領域に結合する転写因子の量の経時的変化を示す電気泳動図であり、図面代用写真である。NE(-) は核抽出物添加せず。 0 h はIFN- α 刺激なしの核抽出物を添加。 0.5 ~ 8 h はIFN- α (1000 U / m1) 刺激後それぞれの時間経過した核抽出物を添加。 + c old は未標識 ISRE2 プローブ50ng添加、+cold unrelated は未標識 adp 配列50ng添加。

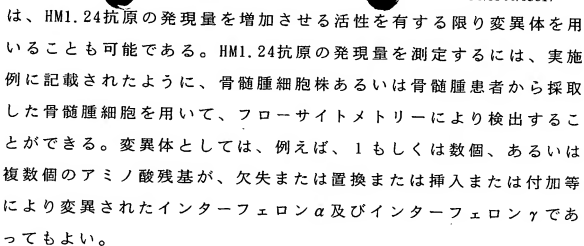
図 8 は、HM1.24プロモーターに結合する転写因子を、各種の抗体を用いて同定した結果を示す電気泳動図であり、図面代用写真である。NE(-) は核抽出物添加せず。0 h は $IFN-\alpha$ 刺激なしの核抽出物を添加。8 h は $IFN-\alpha$ (1000 U/m1) 刺激後 8 h の核抽出物を添加。+cold は未標識ISRE2 プローブ50ng添加。+cold unrelated は未標識adp 配列50ng添加。抗体はそれぞれ2 μ g 添加。

図9は、HM1.24プロモーターレポータープラスミドとIRF-2 発現プラスミドとをU266細胞に導入し、レポーター活性を測定した場合の結果を示すグラフである。

発明の実施の形態

<u>インターフェロンα及びイ</u>ンターフェロンγ

本発明で使用されるインターフェロンα及びインターフェロンγ



欠失または置換または挿入を蛋白に導入する方法としては、対応する遺伝子を改変する部位特異的変異誘発法を用いることができる(Hashimoto-Gotoh, Gene (1995) 152, 271-275, Zoller, Methods Enzymol. (1983) 100, 468-500, Kramer, Nucleic Acids Res. (1984) 12, 9441-8456, Kunkel, Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1985) 82, 488-492、「新細胞工学実験プロトコール 東京大学医科学研究所 制癌研究部編 (1993) p241-248」)。

また、市販のPCRを利用した「部位特異的変異誘発システム(GIBCO-BRL)や「QuickChange Site-Directed Mutagenesis Kit」(ストラタジーン社製)を利用することも可能である。また、蛋白質中のアミノ酸の変異は自然界においても生じることもある。また、この様に変異を導入された蛋白がもとの蛋白と同様の活性を有することは、Mark, Proc. Natl. Acad. Sci. USA(1984)81,5662-5666に示されている。

アミノ酸残基の置換においては、性質の保存されたアミノ酸どうしで置換することが好ましい。例えば、疎水性アミノ酸(A, I, L, M, F, P, W, Y, V)、親水性アミノ酸(R, D, N, C, E, Q, G, H, K, S, T)、脂肪族側鎖を有するアミノ酸(G, A, V, L, I, P)、水酸基含有側鎖を有するアミノ酸(S

, T, Y)、硫黄原子含有側鎖を有するアミノ酸(C, M)、カルボン酸及びアミド含有側鎖を有するアミノ酸(D, N, E, Q)、塩基含有側鎖を有するアミノ酸(R, K, H)、芳香族含有側鎖を有するアミノ酸(H, F, Y, W) どうしの置換が好ましい。

さらに、変異体としては、インターフェロンα又はインターフェロンγのペプチド断片を用いることも可能である。特に、インターフェロンα又はインターフェロンγ受容体との結合部位を有するペプチド断片が好ましい。好ましくは100個以上、さらに好ましくは130個以上、さらに好ましくは150個、最も好ましくは160個以上の連続するアミノ酸残基から構成されるペプチド断片である。

IRF-2 蛋白質

インターフェロン調節因子(interferon regulatory factor)(IRF) 1 および 2 は IFN-β遺伝子の転写調節因子として同定された。 IRF-1 および 2 は一般に同じ遺伝子制御配列に結合し、 IRE-1 は転写活性化因子、 IRF-2 は転写抑制因子として拮抗的に作用することが知られている。 IRF-2 を高発現させたNIH3T3細胞は細胞飽和密度の上昇、メチルセルロースゲルでのコロニー形成、ヌードマウスでの造腫瘍性が認められ、 IRF-2 は癌遺伝子として機能することが明らかになっている。

一方、最近の研究の進展により、IRF-2 が細胞周期の調節に働く ヒストンH4の発現に必要であることが示されている。また、IRF-2 は筋肉細胞においてvascular cell adhesion molecule-1 (VCAM-1)の発現を上昇させることが示され、VCAM-1の活性化にはIRF-2 の 酸性領域(182 から218)が作用していることも明らかになってい る。このことからIRF-2 は転写抑制因子として働くばかりでなく、 転写活性化因子として作用を示す場合も知られている。 本発明で使用される抗体を産生するハイブリドーマは、基本的には公知技術を使用し、以下のようにして作製できる。すなわち、HM 1.24抗原蛋白質やHM1.24抗原を発現する細胞を感作抗原として使用して、これを通常の免疫方法にしたがって免疫し、得られる免疫細胞を通常の細胞融合法によって公知の親細胞と融合させ、通常のスクリーニング法により、モノクローナルな抗体産生細胞をスクリーニングすることによって作製できる。

具体的には、モノクローナル抗体を作製するには次のようにすればよい。例えば、抗体取得の感作抗原であるHM1.24抗原発現細胞としては、ヒト多発性骨髄腫細胞株であるKPMM2 (特開平7-236475)やKPC-32 (Goto, T. et al., Jpn. J. Clin. Hematol. (1991) 32, 14 00)を用いることができる。また、感作抗原として配列番号1に示すアミノ酸配列を有する蛋白質、あるいは抗HM1.24抗体が認識するエピトープを含むペプチドまたはポリペプチドを使用することができる。

なお、感作抗原として使用される、配列番号1に示すアミノ酸配列を有する蛋白質のcDNAはpUC19 ベクターのXbaI切断部位の間に挿入されて、プラスミドpRS38-pUC19 として調製されている。このプラスミドpRS38-pUC19 を含む大腸菌(E. coli) は、平成5年(1993年)10月5日付で工業技術院生命工学工業技術研究所に、Escherichia coli DH5α(pRS38-pUC19) として、受託番号FERM BP-4434としてブダペスト条約に基づき国際寄託されている(特開平7-196694参照)。このプラスミドpRS38-pUC19 に含まれるcDNA断片を用いて遺伝子工学的手法により、抗HM1.24抗体が認識するエピトープを含むペプチドまたはポリペプチドを作製することができる。

感作抗原で免疫される哺乳動物としては、特に限定されるもので

はないが、細胞融合に使用する親細胞との適合性を考慮して選択するのが好ましく、一般的にはげっ歯類の動物、例えば、マウス、ラット、ハムスター等が使用される。

感作抗原を動物に免疫するには、公知の方法にしたがって行われる。例えば、一般的方法として、感作抗原を哺乳動物の腹腔内または、皮下に注射することにより行われる。

具体的には、感作抗原をPBS(Phosphate-Buffered Saline)や生理食塩水等で適当量に希釈、懸濁したものを所望により通常のアジュバント、例えば、フロイント完全アジュバントを適量混合し、乳化後、哺乳動物に4~21日毎に数回投与するのが好ましい。また、感作抗原免疫時に適当な担体を使用することができる。

このように免疫し、血清中に所望の抗体レベルが上昇するのを確認した後に、哺乳動物から免疫細胞が取り出され、細胞融合に付される。細胞融合に付される好ましい免疫細胞としては、特に脾細胞が挙げられる。

前記免疫細胞と融合される他方の親細胞としての哺乳動物のミエローマ細胞は、すでに、公知の種々の細胞株、例えば、P3X63Ag8.653 (J. Immnol. (1979) 123: 1548-1550), P3X63Ag8U.1 (Current Topics in Microbiology and Immunology (1978) 81: 1-7), NS-1 (Kohler.G. and Milstein, C. Eur. J. Immunol. (1976) 6: 511-519), MPC-11 (Margulies. D. H. et al., Cell (1976) 8: 405-415), SP2/0 (Shulman, M. et al., Nature (1978) 276: 269-270), FO (de St. Groth, S. F. et al., J. Immunol. Methods (1980) 35: 1-21), S194 (Trowbridge, I. S. J. Exp. Med. (1978) 148: 313-323), R210 (Galfre, G. et al., Nature (1979) 277: 131-133)等が適宜使用される。

前記免疫細胞とミエローマ細胞の細胞融合は基本的には公知の方

1 1

法、たとえば、ミルステインらの方法(Kohler. G. and Milstein, C., Methods Enzymol. (1981) 73: 3-46) 等に準じて行うことができる。

より具体的には、前記細胞融合は例えば、細胞融合促進剤の存在下に通常の栄養培養液中で実施される。融合促進剤としては例えば、ポリエチレングリコール(PEG)、センダイウィルス(HVJ)等が使用され、更に所望により融合効率を高めるためにジメチルスルホキシド等の補助剤を添加使用することもできる。

免疫細胞とミエローマ細胞との使用割合は、例えば、ミエローマ細胞に対して免疫細胞を1~10倍とするのが好ましい。前記細胞融合に用いる培養液としては、例えば、前記ミエローマ細胞株の増殖に好適なRPMI1640培養液、MEM 培養液、その他、この種の細胞培養に用いられる通常の培養液が使用可能であり、さらに、牛胎児血清(FCS)等の血清補液を併用することもできる。

細胞融合は、前記免疫細胞とミエローマ細胞との所定量を前記培養液中でよく混合し、予め、37℃程度に加温したPEG 溶液、例えば、平均分子量1000-6000程度のPEG 溶液を通常、30~60%(W/v)の濃度で添加し、混合することによって目的とする融合細胞(ハイブリドーマ)が形成される。続いて、適当な培養液を逐次添加し、遠心して上清を除去する操作を繰り返すことによりハイブリドーマの生育に好ましくない細胞融合剤等を除去できる。

当該ハイブリドーマは、通常の選択培養液、例えば、HAT 培養液(ヒポキサンチン、アミノプテリンおよびチミジンを含む培養液)で培養することにより選択される。当該HAT 培養液での培養は、目的とするハイブリドーマ以外の細胞(非融合細胞)が死滅するのに十分な時間、通常数日~数週間継続する。ついで、通常の限界希釈法を実施し、目的とする抗体を産生するハイブリドーマのスクリー

ニングおよび単一クローニングが行われる。

また、ヒト以外の動物に抗原を免疫して上記ハイブリドーマを得る他に、ヒトリンパ球をin vitroでHM1. 24抗原またはHM1. 24抗原発現細胞で感作し、感作リンパ球をヒトミエローマ細胞、例えばU266と融合させ、HM1. 24抗原またはHM1. 24抗原発現細胞への結合活性を有する所望のヒト抗体を得ることもできる(特公平1-59878 参照)。さらに、ヒト抗体遺伝子の全てのレパートリーを有するトランスジェニック動物に抗原となるHM1. 24抗原またはHM1. 24抗原発現細胞を投与し、前述の方法に従い所望のヒト抗体を取得してもよい(国際特許出願公開番号W093/12227、W092/03918、W094/02602、W094/25585、W096/34096、W096/33735参照)。

このようにして作製されるモノクローナル抗体を産生するハイブリドーマは、通常の培養液中で継代培養することが可能であり、また、液体窒素中で長期保存することが可能である。

当該ハイブリドーマからモノクローナル抗体を取得するには、当該ハイブリドーマを通常の方法にしたがい培養し、その培養上清として得る方法、あるいはハイブリドーマをこれと適合性がある哺乳動物に投与して増殖させ、その腹水として得る方法などが採用される。前者の方法は、高純度の抗体を得るのに適しており、一方、後者の方法は、抗体の大量生産に適している。

モノクローナル抗体

具体的には、抗HM1.24抗体産生ハイブリドーマの作製は、Goto, T.らの方法(Blood (1994) 84. 1922-1930)により行うことができる。工業技術院生命工学工業技術研究所(茨城県つくば市東1丁目1番3号)に、平成7年4月27日にFERM BP-5233としてブダペスト条約に基づき国際寄託された抗HM1.24抗体産生ハイブリドーマをBALB/cマウス(日本クレア製)の腹腔内に注入して腹水を得、この

腹水から抗HM1. 24抗体を精製する方法や、本ハイブリドーマを適当な培地、例えば、10%ウシ胎児血清、5% BM-CondimedH1(Boeh ringer Mannheim 製)含有RPMI1640培地、ハイブリドーマSFM 培地(GIBCO-BRL 製)、PFHM-II培地(GIBCO-BRL 製)等で培養し、その培養上清から抗HM1. 24抗体を精製する方法で行うことができる。

組換え型抗体

本発明では、モノクローナル抗体として、抗体遺伝子をハイブリドーマからクローニングし、適当なベクターに組み込んで、これを宿主に導入し、遺伝子組換え技術を用いて産生させた組換え型抗体を用いることができる(例えば、Carl, A.K. Borrebaeck, James, W. Larrick, THERAPEUTIC MONOCLONAL ANTIBODIES, Published in the United Kingdom by MACMILLAN PUBLISHERS LTD, 1990参照)。

具体的には、目的とする抗体を産生するハイブリドーマから、抗体の可変(V)領域をコードするmRNAを単離する。mRNAの単離は、公知の方法、例えば、グアニジン超遠心法(Chirgwin, J.M.ら、Biochemistry(1979)18,5294-5299)、AGPC法(Chmczynski, P.ら、(1987)162,156-159)等により全RNAを調製し、mRNA Purification Kit(Pharmacia製)等を使用してmRNAを調製する。また、QuickPrep mRNA Purification Kit(Pharmacia製)を用いることによりmRNAを直接調製することができる。

得られたmRNAから逆転写酵素を用いて抗体 V 領域の cDNAを合成する。 cDNAの合成は、AMV Reverse Transcriptase First-strand cDN A Synthesis Kit 等を用いて行うことができる。また、cDNAの合成および増幅を行うには 5 ′ - Ampli FINDER RACE Kit (Clontech製)およびPCR を用いた 5 ′ - RACE 法 (Frohman, M. A. ら、Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1988) 85, 8998-9002; Belyavsky, A. ら、Nuclei

c Acids Res. (1989) 17, 2919-2932)を使用することができる。 得られたPCR 産物から目的とするDNA 断片を精製し、ベクターDNA と連結する。さらに、これより組換えベクターを作成し、大腸菌等 に導入してコロニーを選択して所望の組換えベクターを調製する。 目的とするDNA の塩基配列を公知の方法、例えば、ジデオキシ法に より確認する。

目的とする抗体のV領域をコードするDNAが得られれば、これを所望の抗体定常領域(C領域)をコードするDNAと連結し、これを発現ベクターへ組み込む。または、抗体のV領域をコードするDNAを、抗体C領域のDNAを含む発現ベクターへ組み込んでもよい。

本発明で使用される抗体を製造するには、後述のように抗体遺伝子を発現制御領域、例えば、エンハンサー、プロモーターの制御のもとで発現するよう発現ベクターに組み込む。次に、この発現ベクターにより宿主細胞を形質転換し、抗体を発現させることができる。

改変抗体

本発明では、ヒトに対する異種抗原性を低下させること等を目的として人為的に改変した遺伝子組換え型抗体、例えば、キメラ(Chimeric)抗体、ヒト型化(Humanized)抗体などを使用できる。これらの改変抗体は、既知の方法を用いて製造することができる。

キメラ抗体は、前記のようにして得た抗体 V 領域をコードする DN A をヒト抗体 C 領域をコードする DNA と連結し、これを発現ベクターに組み込んで宿主に導入し産生させることにより得られる(欧州特許出願公開番号 EP 125023、国際特許出願公開番号 W096/02576参照)。この既知の方法を用いて、本発明に有用なキメラ抗体を得ることができる。

例えば、キメラ抗HM1.24抗体のL鎖およびH鎖を含むプラスミド

1 5

を有する大腸菌は、各々Escherichia coli DH5 α (pUC19-1.24L-g κ) およびEscherichia coli DH5 α (pUC19-1.24H-g γ 1)として、工業技術院生命工学工業技術研究所(茨城県つくば市東1丁目1番3号)に、平成8年8月29日に、各々FERM BP-5646およびFERM BP-5646

ヒト型化抗体は、再構成(reshaped)ヒト抗体とも称され、ヒト以外の哺乳動物、たとえばマウス抗体の相補性決定領域(CDR; comp lementarity determining region)をヒト抗体の相補性決定領域へ移植したものであり、その一般的な遺伝子組換え手法も知られている(欧州特許出願公開番号EP 125023、国際特許出願公開番号W096 /02576参照)。

具体的には、マウス抗体のCDR とヒト抗体のフレームワーク領域(framework-region; FR)を連結するように設計したDNA 配列を、末端部にオーバーラップする部分を有するように作製した数個のオリゴヌクレオチドからPCR 法により合成する。得られたDNA をヒト抗体 C 領域をコードするDNA と連結し、次いで発現ベクターに組み込んで、これを宿主に導入し産生させることにより得られる(欧州特許出願公開番号EP 239400 、国際特許出願公開番号W096/02576参照)。

CDR を介して連結されるヒト抗体のFRは、相補性決定領域が良好な抗原結合部位を形成するものが選択される。必要に応じ、再構成ヒト抗体の相補性決定領域が適切な抗原結合部位を形成するように抗体の可変領域のフレームワーク領域のアミノ酸を置換してもよい(Sato, K. et al., Cancer Res. (1993) 53, 851-856)。

例えば、ヒト型化抗HM1.24抗体のL鎖およびH鎖を含むプラスミドを有する大腸菌は、各々Escherichia coli DH5α (pUC19-RVLa-A

HM-gk)およびEscherichia coli $DH5\alpha$ (pUC19-RVHr-AHM-g γ 1)として、工業技術院生命工学工業技術研究所(茨城県つくば市東1丁目 1番3号)に、平成8年8月29日に、各々FERM BP-5645およびFE RM BP-5643としてブダペスト条約に基づき国際寄託されている(特願平8-264756参照)。

キメラ抗体、ヒト型化抗体には、ヒト抗体 C 領域が使用され、細胞傷害活性を呈するヒト抗体 C 領域として、ヒト $C\gamma$ 例えば、 $C\gamma$ 1, $C\gamma$ 2, $C\gamma$ 3, $C\gamma$ 4 を使用することができる。これらのうち、特に $C\gamma$ 1, $C\gamma$ 3 を有する抗体が強力な細胞傷害活性、すなわち、AD CC活性、CDC 活性を有し、本発明に好適に使用される。

キメラ抗体はヒト以外の哺乳動物由来抗体の可変領域とヒト抗体由来のC領域からなり、ヒト型化抗体はヒト以外の哺乳動物由来抗体の相補性決定領域とヒト抗体由来のフレームワーク領域(framew ork region; FR)およびC領域からなり、ヒト体内における抗原性が低下しているため、本発明の治療剤の有効成分として有用である

本発明に使用されるヒト型化抗体の好ましい具体例としては、ヒト型化抗HM1.24抗体が挙げられる(特願平8-264756参照)。

発現および産生

前記のように構築した抗体遺伝子は、公知の方法により発現させ、取得することができる。哺乳類細胞の場合、常用される有用なプロモーター、発現される抗体遺伝子、その3′側下流にポリAシグナルを機能的に結合させたDNA あるいはそれを含むベクターにより発現させることができる。例えばプロモーター/エンハンサーとしては、ヒトサイトメガロウィルス前期プロモーター/エンハンサー(human cytomegalovirus immediate early promoter/enhancer)を挙げることができる。

1 7

また、その他に本発明で使用される抗体発現に使用できるプロモーター/エンハンサーとして、レトロウィルス、ポリオーマウィルス、アデノウィルス、シミアンウィルス 4 0 (SV40) 等のウィルスプロモーター/エンハンサーやヒトエロンゲーションファクター1α (HEF1α) などの哺乳類細胞由来のプロモーター/エンハンサーを用いればよい。

例えば、SV40プロモーター/エンハンサーを使用する場合、Mulliganらの方法(Nature(1979)277, 108)、また、HEF1 α プロモーター/エンハンサーを使用する場合、Mizushima らの方法(Nucleic Acids Res.(1990)18, 5322)に従えば容易に実施することができる。

大腸菌の場合、常用される有用なプロモーター、抗体分泌のためのシグナル配列、発現させる抗体遺伝子を機能的に結合させて発現させることができる。例えばプロモーターとしては、lac2プロモーター、araBプロモーターを挙げることができる。lac2プロモーターを使用する場合、Wardらの方法(Nature(1098)341、544-546; FASEB J.(1992)6、2422-2427)、araBプロモーターを使用する場合、Betterらの方法(Science(1988)240、1041-1043)に従えばよい。

抗体分泌のためのシグナル配列としては、大腸菌のペリプラズムに産生させる場合、pelBシグナル配列(Lei, S.P. et al J.Bacter iol. (1987) 169, 4379)を使用すればよい。ペリプラズムに産生された抗体を分離した後、抗体の構造を適切にリフォールド (refold) して使用する(例えば、W096/30394を参照)。

複製起源としては、SV40、ポリオーマウィルス、アデノウィルス、ウシパピローマウィルス(BPV)等の由来のものを用いることができ、さらに、宿主細胞系で遺伝子コピー数増幅のため、発現ベクタ

ーは選択マーカーとして、アミノグリコシドトランスフェラーゼ(APH) 遺伝子、チミジンキナーゼ(TK)遺伝子、大腸菌キサンチングアニンホスホリボシルトランスフェラーゼ(Ecogpt)遺伝子、ジヒドロ葉酸還元酵素(dhfr)遺伝子等を含むことができる。

本発明で使用される抗体の製造のために、任意の産生系を使用することができる。抗体製造のための産生系は、in vitroおよびin vivo の産生系がある。in vitroの産生系としては、真核細胞を使用する産生系や原核細胞を使用する産生系が挙げられる。

真核細胞を使用する場合、動物細胞、植物細胞、真菌細胞を用いる産生系がある。動物細胞としては、(1)哺乳類細胞、例えば、CHO, COS、ミエローマ、BHK(baby hamster kidney)、HeLa, Vero、(2)両生類細胞、例えば、アフリカツメガエル卵母細胞、あるいは(3)昆虫細胞、例えば、sf9, sf21, Tn5などが知られている。植物細胞としては、ニコティアナ(Nicotiana)属、例えばニコティアナ・タバカム(Nicotiana tabacum)由来の細胞が知られており、これをカルス培養すればよい。真菌細胞としては、酵母、例えば、サッカロミセス(Saccharomyces)属、例えばサッカロミセス・セレビシエ(Saccharomyces serevisiae)、糸状菌、例えば、アスペルギルス(Aspergillus)属、例えばアスペルギルス・ニガー(Aspergillus niger)などが知られている。

原核細胞を使用する場合、細菌細胞を用いる産生系がある。細菌細胞としては、大腸菌(E. coli)、枯草菌が知られている。

これらの細胞に、目的とする抗体遺伝子を形質転換により導入し、形質転換された細胞をin vitroで培養することにより抗体が得られる。培養は、公知の方法に従い行う。例えば、培養液として、DM EM, MEM, RPMI1640, IMDM を使用することができ、牛胎児血清(FCS)等の血清補液を併用することもできる。また、抗体遺伝子を導入

した細胞を動物の腹腔等へ移すことにより、in vivo にて抗体を産生してもよい。

一方、in vivo の産生系としては、動物を使用する産生系や植物を使用する産生系が挙げられる。動物を使用する場合、哺乳類動物、昆虫を用いる産生系がある。

哺乳類動物としては、ヤギ、ブタ、ヒツジ、マウス、ウシなどを用いることができる(Vicki Glaser, SPECTRUM Biotechnology App Lication, 1993)。また、昆虫としては、カイコなどを用いることができる。

植物を使用する場合、タバコなどを用いることができる。

これらの動物または植物に抗体遺伝子を導入し、動物または植物の体内で抗体を産生させ、回収する。例えば、抗体遺伝子をヤギβカゼインのような乳汁中に固有に産生される蛋白質をコードする遺伝子の途中に挿入して融合遺伝子として調製する。抗体遺伝子が挿入された融合遺伝子を含むDNA 断片をヤギの胚へ注入し、この胚を雌のヤギへ導入する。胚を受容したヤギから生まれるトランスジェニックヤギまたはその子孫が産生する乳汁から所望の抗体を含む乳汁量を増加させるために、適宜ホルモンをトランスジェニックヤギに使用してもよい(Ebert, K. M. et al., Bio/Technology(1994)12, 699-702)。

また、カイコを用いる場合、目的の抗体遺伝子を挿入したバキュロウィルスをカイコに感染させ、このカイコの体液より所望の抗体を得る(Susumu, M. et al., Nature(1985)315,592-594)。さらに、タバコを用いる場合、目的の抗体遺伝子を植物発現用ベクター、例えばpMON530に挿入し、このベクターをアグロバクテリウム・ツメファシエンス(Agrobacterium tumefaciens)のようなバク

テリアに導入する。このバクテリアをタバコ、例えばニコチニア・タバカム (Nicotiana tabacum) に感染させ、本タバコの葉より所望の抗体を得る (Julian, K.-C. Ma et al., Eur. J. Immunol. (1994) 24, 131-138)。

上述のようにin vitroまたはin vivo の産生系にて抗体を産生する場合、抗体重鎖(H鎖)または軽鎖(L鎖)をコードするDNA を別々に発現ベクターに組み込んで宿主を同時形質転換させてもよいし、あるいはH鎖およびL鎖をコードするDNA を単一の発現ベクターに組み込んで、宿主を形質転換させてもよい(国際特許出願公開番号W094-11523参照)。

上述のように得られた抗体は、ポリエチレングリコール(PEG)等の各種分子と結合させ抗体修飾物として使用することもできる。本願特許請求の範囲でいう「抗体」にはこれらの抗体修飾物も包含される。このような抗体修飾物を得るには、得られた抗体に化学的な修飾を施すことによって得ることができる。これらの方法はこの分野においてすでに確立されている。

抗体の分離、精製

前記のように産生、発現された抗体は、細胞内外、宿主から分離し均一にまで精製することができる。本発明で使用される抗体の分離、精製はアフィニティークロマトグラフィーにより行うことができる。アフィニティークロマトグラフィーに用いるカラムとしては、例えば、プロテインAカラム、プロテインGカラムが挙げられる。プロテインAカラムに用いる担体として、例えば、Hyper D, POR OS, Sepharose F. F. 等が挙げられる。

その他、通常の蛋白質で使用されている分離、精製方法を使用すればよく、何ら限定されるものではない。例えば、上記アフィニティークロマトグラフィー以外のクロマトグラフィー、フィルター、

限外濾過、塩析、透析等を適宜選択、組み合わせれば、本発明で使用される抗体を分離、精製することができる。クロマトグラフィーとしては、例えば、イオン交換クロマトグラフィー、疎水クロマトグラフィー、ゲルろ過等が挙げられる。

抗体の濃度測定

上記方法で得られた抗体の濃度測定は吸光度の測定またはELISA等により行うことができる。すなわち、吸光度の測定による場合には、本発明で使用される抗体又は抗体を含むサンプルをPBS(-)で適当に希釈した後、 $280\,\mathrm{nm}$ の吸光度を測定し、 $1\,\mathrm{mg/ml}$ を1.3500として算出する。また、ELISAによる場合は以下のように測定することができる。すなわち、 $0.1\,\mathrm{M}$ 重炭酸緩衝液(pH9.6)で $1\,\mu\,\mathrm{g/ml}$ に希釈したヤギ抗ヒト $1\,\mathrm{gG}$ (BIO SOURCE 製) $100\,\mu\,\mathrm{lm}$ を $96\,\mathrm{rm}$ プレート(Nunc製)に加え、 $4\,\mathrm{rm}$ で一晩インキュベーションし、抗体を固層化する。

ブロッキングの後、適宜希釈した本発明で使用される抗体または抗体を含むサンプル、あるいは標品としてヒトIgG(CAPPEL 製) 100μ 1 を添加し、室温にて1時間インキュベーションする。洗浄後、5000 倍希釈したアルカリフォスファターゼ標識抗ヒトIgG(BIO SOURCE 製) 100μ 1 を加え、室温にて1時間インキュベートする。洗浄後、基質溶液を加えインキュベーションの後、MICROPLATE READER Model 3550(Bio-Rad 製)を用いて 405 nmでの吸光度を測定し、目的の抗体の濃度を算出する。

FCM解析

骨髄腫細胞と本発明で使用される抗体との反応性は、FCM(フローサイトメトリー)解析で行うことができる。細胞としては、樹立細胞株あるいは新鮮分離細胞を用いることができる。樹立細胞株としては、骨髄腫由来RPMI8226(ATCC CCL 155)、同U266(ATCC TIB 19

6)、同KPMM2 、同KPC-32、形質細胞腫由来ARH-77 (ATCC CRL 1621) などを用いることができる。

上記細胞をPBS(-)で洗浄した後、FACS緩衝液(2 % ウシ胎児血清、0.05%アジ化ナトリウム含有PBS(-))で25 μ g / mlに希釈した抗体あるいはコントロール抗体100 μ 1を加え、氷温化30分インキュベートする。FACS緩衝液で洗浄した後、25 μ g / mlのFITC標識ヤギ抗マウス抗体(GAM, Becton Dickinson 製)100 μ 1を加え、氷温化30分間インキュベートする。FACS緩衝液で洗浄した後、600 μ 1あるいは1 μ 1のFACS緩衝液に懸濁し、FACScan(Becton Dickinson 製)で各細胞の蛍光強度を測定すればよい。

スクリーニング方法

HM1.24抗原の発現増強剤をスクリーニングするには、例えば、無刺激の状態でHM1.24抗原を発現していないか、あるいは少なく発現している細胞を用いてFCM解析にて測定することができる。例えば、実施例に記載の細胞を被検物質と1~2日インキュベートし、ついで一次抗体としてマウス抗ヒトHM1.24抗体にて染色する。細胞を洗浄し、さらに二次抗体としてFITC標識抗マウスIgG抗体により染色する。最後に、細胞を洗浄したのち、フローサイトメータにより細胞のFITC蛍光強度を測定すればよい。

また、前記の間接法による染色ではなく、細胞を高濃度の免疫グロブリンで処理し、Fcレセプターをブロックした後にFITC標識した抗ヒトHM1.24抗体を用いた直接法による染色によりFCM分析することもできる。

また、HM1.24プロモーター配列を用いたレポーター遺伝子アッセイによりHM1.24抗原の発現増強剤をスクリーニングすることができる。レポーター遺伝子としては、ルシフェラーゼを用いることができる。HM1.24プロモーター配列をレポーター遺伝子の上流に含むプ

2 3

ラスミドを構築し、ついで、細胞に形質転換した後、得られた細胞を被検物質と1~2日培養し、回収された細胞をFCM解析することで、HM1.24抗原の発現を増強する薬剤をスクリーニングすることができる。

細胞傷害活性

ADCC活性の測定

本発明に使用される抗体は、細胞傷害活性として、例えば、ADCC 活性を有する抗体である。

本発明において骨髄腫細胞に対するADCC活性は、次のようにして 測定することができる。まず、ヒトの末梢血や骨髄より比重遠心法 で単核球を分離し、エフェクター細胞(Effector cell: E)とし て調製する。

また、標的細胞(Target cell: T)としては、RPMI8226(ATCC CCL 155), U266(ATCC TIB 196), KPMM2, KPC-32, ARH-77(ATCC CRL 1621)などを ⁵¹ Crにより標識して、標的細胞として調製する。次いで、標識した標的細胞にADCC活性を測定する抗体を加えインキュベートし、その後、標的細胞に対し適切な比のエフェクター細胞を加えインキュベートする。

インキュベートした後上清を取り、ガンマカウンターで放射活性を測定する。その際、最大遊離放射能測定用に、1%のNP-40を用いることができる。細胞傷害活性(%)は、(A-C)/(B-C)×100で計算することができる。なお、Aは抗体存在下において遊離された放射活性(cpm)、BはNP-40により遊離された放射活性(cpm)、Cは抗体を含まず培養液のみで遊離された放射活性(cpm)である。

細胞傷害活性の増強

ADCC活性のような細胞傷害活性を発揮するには、ヒトにおいては



抗体定常領域(C 領域)として $C\gamma$ 、特に $C\gamma$ 1, $C\gamma$ 3 を使用することが好ましい。さらに、抗体 C 領域のアミノ酸を一部付加、改変、修飾することにより、より強力な ADCC活性、あるいは CDC 活性を誘導することができる。

例えば、アミノ酸置換による IgG の IgM 様ポリマー化(Smith, R. I.F. & Morrison, S. L. BIO/TECHNOLOGY (1994) 12, 683-688)、アミノ酸付加による I g G の I g M 様ポリマー化(Smith, R. I.F. et al., J. Immunology (1995) 154, 2226-2236)、L鎖をコードする遺伝子の直列連結での発現(Shuford, W. et al., Science (1991) 252, 724-727)、アミノ酸置換による IgG の二量体化(Caron, P. C. et al., J. Exp. Med. (1992) 176, 1191-1195, Shopes, B., J. Immunology (1992) 148, 2918-2922)、化学修飾による I g G の二量体化(Wolff, B. A. et al., Cancer Res. (1993) 53, 2560-2565)、および抗体ヒンジ領域のアミノ酸改変によるエフェクター機能の導入(Norderhaug, L. et al., Eur. J. Immunol. (1991) 21, 2379-2384)が挙げられる。

これらは、プライマーを利用したオリゴマー部位特異的変異導入 法、制限酵素切断部位を利用した塩基配列の付加、共有結合をもた らす化学修飾剤を使用することによって達成される。

患者の治療

本発明の態様のひとつは、HM1.24抗原の発現量を増強する薬剤と抗HM1.24抗体を患者に投与することにより、骨髄腫、好ましくは多発性骨髄腫を治療する方法に関する。HM1.24抗原の発現量を増強する薬剤は好ましくはインターフェロンαまたはインターフェロンγである。インターフェロンと抗HM1.24抗体は、一緒に投与してもよいし、別個に投与してもよい。後者の場合には、まず、インターフェロンを投与し、96時間以内に抗HM1.24抗体を投与することがこの

ましい。インターフェロン投与と抗HM1.24抗体投与の間隔は、インターフェロン投与によってHM1.24抗原の発現量が増強されている限り制限はないが、好ましくは96時間以内であり、より好ましくは72時間、さらに好ましくは48時間以内である。患者の臨床応答に応じてインターフェロンと抗HM1.24抗体を複数回、交互に投与することも本発明の範囲内である。投与経路は、血流中に直接投与されることが望ましく、静脈内投与あるいは動脈内投与が好ましい。持続的に投与することも可能であり、点滴静脈内投与でもよい。

本発明の他の態様は、インターフェロンαまたはインターフェロンγと抗HM1.24抗体を含有する骨髄腫の治療剤に関わる。本発明の治療剤は、従来、インターフェロンや抗体製剤に用いられてきた薬学的に許容しうるビヒクル、例えば、生理食塩水または5%デキストランを通常の安定化剤や賦形剤と一緒に含有することができる。

本発明の他の態様では、骨髄腫を有する患者を治療するためのキットであって、抗HM1.24抗体を有効成分として含有する医薬組成物と、インターフェロンαまたはインターフェロンγとの併用療法に関する記載を含む指示書とからなるキットを提供する。

本発明の他の態様では、抗HM1.24抗体を有効成分として含有する、骨髄腫を有する患者を治療するための医薬組成物であって、インターフェロンαまたはインターフェロンγと併用するための医薬組成物を提供する。

実施例

<u>実施例 1. インターフェロンαによる骨髄腫細胞におけるHM1.24</u> <u>抗原発現量の増強</u>

ヒト骨髄腫細胞株U266 (ATCC TIB 196) および多発性骨髄腫患者の骨髄由来の骨髄腫細胞を10%ウシ胎児血清 (Whittaker Biopro



ducts, Inc, Walkersville, MD, USA)を含むRPMI1640培地(Sigm a, St Louis, MO, USA)を用い、5%炭酸ガス培養器中、37℃で培養した。マウス抗HM1.24抗体を生産するハイブリドーマは、工業技術院生命工学工業技術研究所(日本国茨城県つくば市東1-1-3)に寄託番号FERM BP-5233(寄託日1995年4月27日)として寄託されている。

骨髄腫細胞(1×1 0 $^{\circ}$ /ml)を1 0 0 0 U /mlの天然型インターフェロンー α (大塚製薬、東京)存在下又は非存在下に4 8 時間培養し、HM1. 24抗原(それをコードする塩基配列を配列番号:1 に示す)の変化をフローサイトメトリーで測定した。細胞を0. 1 %ウシ血清アルブミン(Sigma, St Louis, MO, USA)と0. 0 2 %アジ化ナトリウムを添加したリン酸緩衝液(Gibco BRL, Grand Island, NY, USA)で洗浄後、ヒト免疫グロブリン(3 mg/ml、ミドリ十字、大阪)を加えたP B S (1 0 0 μ 1) に浮遊させ、4 $\mathbb C$ $\mathbb C$ 1 5 分間、反応させた。

その後、2μ1のFITC-ヒト IgG1 (1 mg/ml) 又はFITC-抗HM 1.24抗体(1 mg/ml)を加え、4℃で60分間、染色した。患者骨髄腫細胞を用いた場合、骨髄腫細胞の同定には20μ1のPE-anti-CD38 (Becton Dickinson, San Jose, CA, USA)を加え、二重染色を行った。染色後、細胞をPBCで2回洗浄し、1%パラホルムアルデヒド(和光純薬、大阪)を含むPBS中で保存した。その後、フローサイトメーター(EPICS XL, Coulter, Hialeah, FL, USA)を用い、HM1.24抗原の発現を解析した。

その結果、骨髄腫細胞株 U 2 6 6 (図1) および患者骨髄腫細胞(図2) は無刺激の状態でHM1.24抗原を発現しており、インターフェロン-αの刺激により、HM1.24抗原の発現量はさらに増加した。インターフェロン-αは骨髄腫細胞のHM1.24抗原の発現をさらに



増強させ、骨髄腫細胞へ結合する抗HM1.24抗体の数を増加させた。抗HM1.24抗体による治療の抗腫瘍効果は、結合する抗体数に比例することから、骨髄腫患者において、インターフェロンーαを投与した後に抗HM1.24抗体治療を行うことは、抗体による治療効果を増強し、より有効性を高める治療になると期待される。

実施例 2. レポーター遺伝子解析によるHM1.24抗原の発現機能の 解析

抗原の発現誘導がHM1.24プロモーター領域により調節されているかどうか調べるために、プロモーター領域でのレポーター遺伝子解析を行った。

HM1. 24プロモーター領域の遺伝子(配列番号: 3)はPCR クローニングにより得た。ヒト末梢血単核細胞よりDNAzol reagent (GIBC 0)を用い、ゲノムDNA を調製した。得られたゲノムDNA を鋳型として、プライマーHM2k(aaaggtaccagctgtctttctgtctgtcc)(配列番号: 4)、及びBST2B(atagtcatacgaagtagatgccatccag)(配列番号: 5)を用い、TaKaRa Taq(宝酒造、大津)を用いThermal Cycler 480(Perkin Elmer, CA, USA)にてPCR (94℃ 1 min、55℃ 1 min、72℃ 1 min、30 cycles)を行った。

得られた約2kbの断片を制限酵素KpnI及びBgIII(宝酒造)にて処理し、レポータージーンプラスミドpGL3-basic (Promega, WI, USA) のKpnI-BglIIサイトにDNA ligation kit ver. II (宝酒造)を用いてクローニングし、コンピテントE. coli JM109 (ニッポンジーン)を形質転換した。形質転換した大腸菌を100μg/mlのアンピシリンを含むLB培地にて37℃培養し、QIAGEN plasmid maxikit (QIAGEN, Hilden, Germany)にてプラスミドを調製した。

得られたプラスミドHM-2k/GL3 を制限酵素KpnI及びXhoIにて処理し、kilo-sequence 用deletion kit (宝酒造)にてdeletion clone



を作製し、転写開始点上流 -493 bpまでを含むプラスミドHM-493 /GL3を得た。またHM-2k/GL3 を制限酵素 Kpnl及びAfIII にて処理し、上記方法にてdeletion cloneを作製し、転写開始点上流 -151 bp又は -77 bpまでを含む、それぞれ HM-151/GL3及び HM-77/GL3 を得た。

細胞へのプラスミド導入はPolyethylenimine-Transferrinfection Kit (Tf PBI-Kit) (Bender MedSystems, Vienna, Austria)、ルシフェラーゼアッセイはDual-Luciferase Reporter Assay System (Promega)を用いた。細胞株を50μM Defferrioxamine、10% FBS を含むRPMI-1640にて一晩培養した。導入するプラスミドをTf-PEIとの複合体にするため、終濃度20μg/mlのレポータージーンプラスミド、0.4μg/mlのpRL-SV40、1μg/ml Tf-PBI 試薬の混合液を作製し、室温で20分間インキュベートした。5×10 細胞/mlの細胞をTf-PBI・プラスミド混合液の3倍容加え、4時間37℃にてインキュベートし、培地にて洗浄後、2×10 細胞/mlの濃度で1wellあたり100μ1を96ウイル平底プレートで培養した。

IFN-αを終濃度 0, 10, 100、又は1000U/mlとなるよう添加し、37℃2日間培養した。細胞をPBS(-)にて洗浄後、20μ1のPassive Lysis Bufferにて溶解し、6μ1をC96 White Polysorp Fluoronunc plate (Nunc)にアプライした。Luminoskan (Labsystems)にて基質液 30μ1、測定時間 10秒にてFirefly 及びRenilaそれぞれの発光強度を測定した。測定値は、Firefly/Renilaにて補正後、コントロール(medium)を1として相対活性を求めた。

その結果、上流 2 kbp 及び 4 9 3 bpともにIFN α 濃度依存的にレポーターのルシフェラーゼ活性が上昇しており、プロモーター領域

2 9



の転写活性上昇が抗原の発現誘導を引き起こすことを確認した(図 . 3)。

さらに、転写開始点上流 151 bp又は 77 bpのレポータープラスミドでは 1 FN α 刺激によりルシフェラーゼ活性の上昇が認められた。一方上流 77 bpのレポータープラスミドでは 1 FN α 刺激による活性の変化は認められなかった(図 4)。 $77\sim151$ bpの領域には 1 GAS 1 element, 1 SRE に相同性の高い配列が存在し、1 FN 1 不刺激に応答して活性化する転写調節因子であることから、1 RF 1 T

実施例 3 . インターフェロンγによる骨髄腫細胞におけるHM1. 24 抗原発現量の増強

実施例 1 に記載の方法により、 $1000\,U/ml$ の天然型インターフェロン γ (R & D System社)を用いて解析した。その結果、骨髄腫細胞株U266 (図 5) および患者骨髄腫細胞(図 6) において、インターフェロン α と同様に、HM1.24抗原の発現量の増大が観察された。

実施例 4. IRF-2のHM1.24プロモーター領域への結合

HM1.24プロモーター領域に結合する転写因子を同定するために、HM1.24プロモーター領域をプローブとしたElectrophoresis Mobility Shift Assay (EMSA) を次のように行い、結合因子として IRF-2 を同定した。

(1)核抽出物の調製

骨髄腫細胞U266-B1(ATCC-TIB196)を10%FBS(HyClone)を含むRPMI-1640 培地(GIBCO-BRL)にて37 $^{\circ}$ C、5%CO $_{\circ}$ インキュベーター中で培養した。インターフェロン α (IFN- α)(Pepro Tech EC)による細胞への刺激を行うため、培地中に IFN- α を終濃度1000U/m1となるように添加し、添加後30分、2時間、4時間及び8時間の細

胞を回収した。細胞を冷PBS(-)に懸濁、1,000rpmにて遠心して上清を捨て、10mM Tris, 10mM NaCl, 6mM MgCl₂ 溶液に懸濁した。

水中に 5 分間静置後に再度遠心し、上清を捨てた。10mM Tris, 1 0mM NaCl, 6mM MgCl₂, 1mM DTT, 0.4mM PMSF, 1mM Na₃VO₄に細胞を懸濁した。ガラス製ホモジェナイザーを用いて細胞を氷上でホモジェナイズし、6000g3 分間遠心し、上清を捨てた。抽出緩衝液(20%グリセロール、20mM HEPES, 420mM NaCl, 1.5mM MgCl₂, 0.2mM E DTA, 0.2mM PMSF, 1mM DTT, 0.1mM Na₃VO₄, 2 mg/mlアプロチニン、5mg/mlロイペプチン)に細胞を懸濁し、氷中に20分間静置した。12000g10分間遠心し、上清を回収した。

(2)標識プローブの調製

プローブとして、HM1. 24プロモーター領域においてGAS(IFN-γ 活性化部位:GAS コンセンサス配列はttncnnnaa(配列番号:8))、 ISRE(IFN-α刺激応答因子:ISREコンセンサス配列はngaaanngaaac t(配列番号:9))とホモロジーのある配列(ttcccagaa(配列番号: 10) およびggaaactgaaact(配列番号:11) を含む ISRE2 を作製した 。すなわち、オリゴDNA ISRE-F2(aatttctgggaaactgaaactgaaacct (配列番号:12))及び ISRE-R2(aattaggttttcagtttcagtttcccaga(配列番号:13))を混合し、アニールさせ 2 本鎖 DNA プローブ ISRE2 とした。

また、オリゴDNA adp-1 (catggcatctacttcgtatgactattgcagagtgc c(配列番号:14))及びadp-2 (catgggcactctgcaatagtcatacgaagtaga tgc(配列番号:15))を混合し、アニールさせunrelated プローブad p とした。プローブの標識はBand Shift Kit (Amersham Pharmacia Biotech) を用い、その標準プロトコールに準じて行った。すなわち、上記にて作製した2本鎖DNA50ng を [α - ³²P]dATP (20μCi)(Amersham Pharmacia Biotech) を含む反応液中でKlenow断片のポリ

3 1

メラーゼ反応を37℃、1時間行った。反応終了した溶液を2倍に希釈後Nick Spin Column (Amersham Pharmacia Biotech) にかけ、1600rpm 、4分間遠心して回収した溶液を標識プローブとした。

(3) IFN-αによる刺激により産生された結合因子の経時変化

Band Shift Kit (amersham pharmacia biotech, NJ, USA)の標準プロトコールに従って以下の操作を行った。前記(1)において経時的に調製した抽出物 $5~\mu~g$ にキット添付の10x 結合緩衝液(100m M Tris-HCl (pH7.5),500m M NaCl,5mMDTT) $2~\mu~1$,50%グリセロール $4~\mu~1$,1~%NP- $40~1~\mu~1$ 、及び $1~\mu~1$ のpoly(dI-dC)・poly(dI-dC)を加え、前記(2)で調製した $^{3~2}$ P 標識 ISRE-2プローブ $2~\mu~1$ を添加し、水を加えて全量を20u1とした後、この反応混合物を室温にて20分間インキュベートし、前記抽出物中に存在する可能性のある結合因子と前記 $^{3~2}$ P 標識 ISRE-2プローブとの結合を許容した。

反応液 18μ 1 に $10 \times$ 染色液(Kit に添付) 2μ 1 を加え、 $1 \times Tr$ is - グリシン緩衝液(25mM Tris, 190mMグリシン、1 mM EDTA, pH8 .1)中、7.5 %アクリルアミドゲル上で電気泳動し、電気泳動後、ゲルを濾紙にはりつけて蛋白質を濾紙に移行させた。ゲルドライヤーにて乾燥した濾紙を X 線フィルムに感光させ、シグナルを検出した。

比較のため、抽出物を添加しない反応液 [(NEC-)]、インターフェロンαにより刺激しないで培養した細胞培養物からの抽出物を添加した反応液 [0 h]、8時間の培養液の抽出物に標識プローブの代りに未標識 ISRE2 プローブ 50ngを添加した反応液 [8 h (+cold)]、及び8時間の培養後の抽出液にunrelated プローブadp を50ng添加した反応液 [8 h (+cold unrelated)]を用意し、上記を同様に処理してシグナルの検出を行った。

結果を図7に示す。この図7から明らかな通り、HM1.24プロモーターの一部に相当する2本鎖DNAと結合する物質が、インターフェロン刺激下で培養したU266-B1 細胞中に経時的に増加した。

(4)各種抗体との反応による転写因子の同定

前記(1)に記載したようにして、骨髄腫細胞U266-B1(ATCC-TIB196)を1000U/mlのインターフェロンー α の存在下で 8 時間培養し、抽出物を調製した。Band Shift Kit(Amercham Pharmacia Biotech)の標準プロトコールに従って次の操作を行った。すなわち、 5 μ gの抽出物に抗体 2 μ gを添加し、室温にて15分間インキュベートし、抽出液/抗体反応液を得た。前記キット添付の10×結合緩衝液 2 μ 1、50%グリセロール 4 μ 1、1% NP-40 1 μ 1 及び1 μ 1 のPoly(dI-dC)に、前記抽出液/抗体反応液 2 μ 1 及び前記(2)で調製した標識プローブ 2 μ 1 を添加し、水を加えて全量を 20 μ 1 とした後、この反応混合物を室温にて 20分間インキュベートした。

この反応混合物を、前記(3)に記載したようにして電気泳動に かけ、シグナルの検出を行った。

上記の抗体として、次の抗体(いずれも、Santa Cruz Biotechno logyより)を使用した。

抗-ヒトSTAT1 p84/p91 (E-23): (説明) ウサギポリクローナル 抗体 (SC-346X)

抗ーヒトSTAT2(C-20):ウサギポリクローナル抗体(SC-476X)

抗-マウスSTAT3 (K-15):ウサギポリクローナル抗体 (SC-483X)

抗一ヒトISGF-3γp48 (C-20):ウサギポリクローナル抗体 (SC-496X)

抗ーヒトIRF-1(C-20):ウサギポリクローナル抗体(SC-497X)

抗ーヒトIRF-2(C-19):ウサギポリクローナル抗体(SC-498X)

抗ーマウスICSAT (M-17):ヤギポリクローナル抗体 (SC-6059X) また、対照として、インターフェロンの刺激なしに培養した細胞の抽出物を用いた反応液 [0 h]; 1000 U / mlのインターフェロンーα刺激下で 8 時間培養した細胞の抽出物を添加し、抗体を添加しない反応液 [8 h]; 標識 ISRE2 プローブの代りに未標識 ISRE2 プローブ50 ngを添加した反応液 [8 h(+cold)];及び標識 ISRE2 プローブの代りに未標識のdpプローブ50 ngを添加した反応液 [8 h(+un related cold) を用意し、上記の同様に処理した。

結果を図 8 に示す。図 8 から明らかな通り、インターフェロンー α の刺激下で培養した細胞のからの抽出物中の標識 I SRE2 プローブ と結合する成分は抗ー I RF-2 抗体とのみ結合し、HM1.24プロモーターに結合してそれを活性化する因子は、転写因子 I RF-2 であることが示された。

<u>実施例 5. IRF-2によるHM1.24プロモーター活性化の確認</u>

IRF-2 共発現によるHM1. 24プロモーター活性への影響をU266細胞を用いたレポータージーンアッセイにより測定し、実際にIRF-2 がHM1. 24プロモーターの転写活性化作用を持つことを明らかにした。以下の実験では、骨髄種細胞株U266-B1(ATCC TIB196)を用いた。細胞は、10% FBS(GIBCO BRL)を含むRPMI-1640 培地(GIBCO)(以下medium)により、5% CO2 incubator にて培養した。

(1) HM1.24プロモーター領域を含むプラスミドの構築

HM1.24プロモーター領域の遺伝子はPCR cloning により得た。ヒト末梢血単核細胞よりDNAzol reagent(GIBCO) を用い、ゲノムDNAを調製した。得られたゲノムDNAを鋳型として、プライマーHM2k(aaaggtaccagctgtctttctgtctgtcc)(配列番号:16)、BST2B (atagtcatacgaagtagatgccatccag)(配列番号:17)を用い、TaKaRa Taq(宝酒造、大津)を用いThermal Cycler 480 (Perkin Elmer, CA, US

A)にてPCR (94℃ 1分間、55℃ 1分間、72℃ 1分間、30サイクル)を行った。

得られた約2kbの断片を制限酵素KpnI, BglII (宝酒造)にて処理し、レポータージーンプラスミドpGL3-basic (Promega, WI, USA)のKpnI, BglII サイトにDNA ligation kit ver. II (宝酒造)を用いてクローニングし、コンピテントE.coli JM109 (ニッポンジーン)を形質転換した。形質転換した大腸菌を100 μg/mlのアンピシリンを含むLB培地にて37℃培養し、QIAGEN plasmid maxi kit (QLAGEN, Hilden, Germany)にてプラスミドを調製した。

得られたプラスミドHM-2k/GL3 を制限酵素KpnI, XhoIにて処理し、kilo-sequence 用 deletion kit (宝酒造)にて欠失クローンを作製し、転写開始点上流-491bpまでを含むプラスミドHM-491/GL3を得た。またHM-2k/GL3 を制限酵素Kpn I, AfIIIにて処理し、上記方法にて欠失クローンを作製し、転写開始点上流-151bpまでを含むHM-151/GL3、を得た。

さらにHM-2k/GL3 を鋳型としてプライマー10S(tttcggtacctaat taatcctctgcctg)(配列番号:18) およびGLプライマー2(ctttatgt ttttggcgtcttcca)(配列番号:19) を用い、TaKaRa Taq(宝酒造、大津)を用いThermal Cycler 480 (Perkin Elmer, CA, USA)にてPCR(94℃ 1分間、55℃ 1分間、72℃ 1分間、30サイクル)を行った。得られた断片を制限酵素KpnI, Bg1II(宝酒造)にて処理し、レポータージーンプラスミドpGL3-basic(Promega, WI, USA)のKpnI, Bg1II サイトにligation high (東洋紡)を用いてクローニングし、コンピテントE.coli JM109 (ニッポンジーン)をtransform した。

形質転換した大腸菌を 1 0 0 µg/mlのアンピシリンを含むLB培地にて37℃培養し、QIAGEN plasmid maxi kit (QIAGEN, Hilden, Ger



many) にてプラスミドを調製した。こうして転写開始点上流125bp までを含むHM-125/GL3を得た。またHM-2k/GL3 を鋳型としてプライマーHMP700 (aaaggtaccagagtttacctggtatcctgg)(配列番号:20) およびGLプライマー2を用い、同様の手順にてPCR を行い、pGL3-bas icのKpnI, BglII サイトに断片を導入することにより、転写開始点上流約700bp までを含むHM-700/GL3を得た。

さらにHM-2k/GL3 を鋳型としてプライマーHMP700および11A'(ca gaggattaattaggtaccgaaagaggtgggctttt)(配列番号:21)を用い、KOD ポリメラーゼ(東洋紡)を用いThermal Cycler 480(Perkin Elmer, CA, USA)にてPCR(98℃ 15秒、65℃ 2秒、74℃ 30秒、25サイクル)を行った。得られた断片を2ero Blunt TOPO PCR cloning kit for sequencing ver.B(Invitrogen)を用いて、pCR4 Blunt-TOPO vectorに挿入した。得られたプラスミドを制限酵素KpnIにて処理し、およそ550bpの断片を回収し、HM-125/GL3のKpnIサイトにligation high を用いて導入した。こうして転写開始点上流-125~-145付近を欠失したdISRE/GL3 を得た。

(2) IRF-2 発現プラスミドの構築

IRF-2 発現プラスミドは以下のように作製した。interferon- a (1000U/ml) にて刺激後 8 時間経過したU266細胞より、TRIzol試薬 (GIBCO-BRL)を用いて全RNA を抽出した。First-strand cDNA Synt hesis kit (Pharmacia) を用い、得られたRNA を鋳型、NotI-d(T)」。をプライマーとして逆転写反応を37℃1時間行った。得られたcDNAを鋳型、IRF2-F2 (ttgtattggtagcgtgaaaaaagc)(配列番号:22)、IRF2-R2 (cagctagttcacattatctcgtcc)(配列番号:23) をプライマーとしてLA-Taq (宝酒造)を用いてPCR (94℃ 45秒、60℃ 45秒、72℃ 60秒、40サイクル)を行った。

得られたPCR 反応液を鋳型、IRF2-F1 (agagggtaccatgccggtggaa



aggatgcg)(配列番号:24)、IRF2-R1 (agtcggtaccttaactgctcttgacgcggg)(配列番号:25)をプライマーとしてKOD ポリメラーゼ(東洋紡)を用いて再度PCR (94℃ 45秒、60℃ 45秒、72℃ 60秒、30サイクル)を行った。得られた断片を制限酵素KpnIにて処理し、発現プラスミドpTracer-CMV (Invitrogen)のKpnIサイトにligationhigh (東洋紡)を用いて導入し、IRF-2 発現プラスミドpIRF-2/Tracer を得た。

(3) レポーター遺伝子活性の測定

細胞へのプラスミド導入はPolyethylenimine-Transferrinfection Kit (Tf PEI-Kit)(Bender MedSystems, Vienna, Austria)を、ルシフェラーゼアッセイはDual-Luciferase Reporter Assay System (Promega) を用いた。細胞株を 50μ M Defferrioxamine, 10 % FBSを含むRPMI-1640 にて一晩培養した。導入するプラスミドをTf-PEIとの複合体にするため、終濃度 20μ g/mlのレポータージーンプラスミド、 20μ g/mlのpIRF-2/Tracer またはpTracer-CMV, 0.4μ g/mlのpRL-SV40, 1μ g/ml Tf-PEI reagent の混合液を作製し、室温で20分間インキュベートした。

5×10⁵ 細胞/mlの細胞をTf-PEI plasmid混合液の 3 倍容加え、4時間37℃にてインキュベートし、培地にて洗浄後、2×10⁵ 細胞/mlの濃度で1ウェルあたり100 μ1を96ウェル平底プレートで培養した。IFN-αを終濃度 0 , 1000U/mlとなるよう添加し、37℃2日間培養した。細胞をPBS(-)にて洗浄後、20μ1のPassive Lysis Bufferにて溶解し、6 μ1をC96 White Polysorp Fluoronunc plate (Nunc)にアプライした。Luminoskan (Labsystems) にて基質液30μ1、測定時間10秒にてFirefly, Renila それぞれの発光強度を測定した。測定値はFirefly/Renilaにてトランスフェクション効率の補正を行い相対活性を求めた。

3 7

(4) 結果

HM1. 24プロモーターレポータープラスミドとIRF-2 発現プラスミドをU266細胞に導入し、レポーター活性を測定した(図 9)。その結果、IRF-2 結合サイトであるISREモチーフ配列を含む-700および-151で、IRF-2 共発現によりルシフェラーゼ活性が上昇した。一方ISRE配列を欠失したdISRE/GL3 ではIRF-2 共発現によるルシフェラーゼ活性に変化は認められなかった。以上の結果よりIRF-2 はHM1. 24プロモーターのISRE領域に結合し、その転写活性を増強することが示された。

(5) IRF-2 の強制発現によるHM1.24抗原の発現増強の確認

IRF-2 によるHM1.24抗原の発現量の変化は、IRF-2 発現プラスミド (pIRF-2/Tracer)またはコントロールプラスミド (pTracer/CMV)をU266細胞に上記方法にて導入し、1~2日間培養した後、細胞を回収し、一次抗体としてマウス抗ヒトHM1.24抗体にて染色する。細胞を洗浄し、さらに二次抗体としてFITC標識抗マウスIgG 抗体により染色する。細胞を洗浄したのち、フローサイトメータにより細胞のFITC蛍光強度を測定する。IRF-2 発現プラスミド導入細胞では、コントロールプラスミド導入細胞に比較してFITC強度の高い細胞が多く存在することを確認する。

特許協力条約第13規則の2の寄託された微生物への言及及び寄託 機関

寄託機関 名 称:工業技術院生命工学工業技術研究所

あて名:日本国茨城県つくば市東1丁目1-3

微生物(1) 表 示:Escherichia coli DH5α(pRS38-pUC19)

寄託番号: FERM BP-4434

寄託日:1993年10月5日

(2) 表 示: Mouse-mouse hybridoma HM1.24

寄託番号: FERM BP-5233

寄託日:1995年4月27日

(3) 表 示: Escherichia coli DH5α

 $(pUC19-RVHr-AHM-g \gamma 1)$

寄託番号: FERM BP-5643

寄託日:1996年8月29日

(4) 表 示:Escherichia coli DH5α(pUC19-1.24H-gγl)

寄託番号: FERM BP-5644

寄託日:1996年8月29日

(5) 表 示:Escherichia coli DH5α(pUC19-RVLa-AHM-gk)

寄託番号: FERM BP-5645

寄託日:1996年8月29日

(6) 表 示:Escherichia coli DH5α(pUC19-1.24L-gk)

寄託番号: FERM BP-5646

寄託日:1996年8月29日

請求の範囲

- 1. インターフェロンαまたはインターフェロンγを有効成分とする、配列番号: 2 に示されるアミノ酸配列を有する蛋白質 (HM1. 24抗原) の骨髄腫細胞における発現増強剤。
 - 2. 有効成分として、
- (2)配列番号:2に示されるアミノ酸配列を有する蛋白質に特異的に結合し、かつ細胞傷害活性を有する抗体、

を含んで成る骨髄腫の治療剤。

- 3. 骨髄腫が多発性骨髄腫である請求項2に記載の治療剤。
- 4. 抗体がモノクローナル抗体である請求項2または3に記載の治療剤。
- 5. 抗体が細胞傷害活性を有する抗体である請求項4に記載の治療剤。
- 6. 抗体がキメラまたはヒト型化抗体である請求項2に記載の治療剤。
 - 7. 抗体が抗HM1.24抗体である請求項5に記載の治療剤。
- 8. キメラまたはヒト型化抗体が、キメラ抗HM1.24抗体またはヒト型化抗HM1.24抗体である請求項6に記載の治療剤。
- 9. IRF-2蛋白質を有効成分とする、配列番号:2に示されるアミノ酸配列を有する蛋白質(HM1.24抗原)の骨髄腫細胞における発現増強剤。
- 10. IRF-2蛋白質を有効成分とするHM1.24プロモーターの活性化剤。
 - 11. 有効成分として、
 - (1) IRF-2蛋白質および



(2)配列番号: 2に示されるアミノ酸配列を有する蛋白質に特... 異的に結合し、かつ細胞傷害活性を有する抗体、

を含んで成る骨髄腫の治療剤。

- 12. 骨髄腫が多発性骨髄腫である請求項11に記載の治療剤。
- 13. 抗体がモノクローナル抗体である請求項11または12に記載の治療剤。
- 14. 抗体が細胞傷害活性を有する抗体である請求項13に記載の治療剤。
- 15. 抗体がキメラまたはヒト型化抗体である請求項11に記載の治療剤。
 - 16. 抗体が抗HM1.24抗体である請求項14に記載の治療剤。
- 17. キメラまたはヒト型化抗体が、キメラ抗HM1.24抗体またはヒト型化抗HM1.24抗体である請求項15に記載の治療剤。
- 18. IRF-2 蛋白質の発現を増強する化合物を有効成分として含有するHM1.24抗原の骨髄種細胞における発現増強剤。
- 19. IRF-2 蛋白質の発現を増強する化合物を有効成分として含有するHM1.24プロモーターの活性化剤。
 - 20. HM1.24抗原の発現増強剤をスクリーニングする方法。
 - 21. 骨髄腫を有する患者を治療するためのキットであって、
- (1)配列番号:2に示されるアミノ酸配列を有するタンパク質に特異的に結合し、且つ組織傷害活性を有する抗体;及び
- (2)上記抗体を、配列番号:2に示されるアミノ酸配列を有するタンパク質の発現を増強する薬剤と組合わせて患者に投与することを指示する指示書;

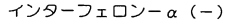
を含んで成るキット。

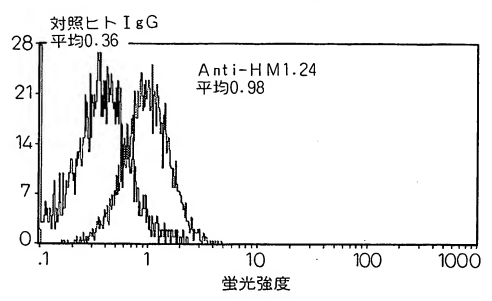
22. 前記骨髄腫が多発性骨髄腫である、請求項21に記載のキット

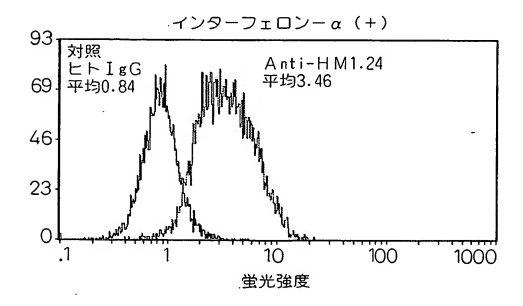


- 23. 前記抗体が、ヒト型化抗HM1.24抗体である、請求項21に記載のキット。
- 24. 前記配列番号: 2 に示されるアミノ酸配列を有するタンパク質の発現を増強する薬剤がインターフェロンαまたはインターフェロンγである、請求項21に記載のキット。
- 25. 配列番号: 2に示されるアミノ酸配列を有するタンパク質に特異的に結合し、且つ細胞傷害活性を有する抗体を含んで成る、骨髄腫を有する患者を治療するための医薬組成物であって、配列番号: 2に示されるアミノ酸配列を有するタンパク質の発現を増強する薬剤と組合わせて患者に投与するための医薬組成物。
- 26. 前記骨髄腫が多発性骨髄腫である、請求項25に記載の医薬組成物。
- 27. 前記抗体が、ヒト型化抗HM1.24抗体である、請求項25に記載の医薬組成物。
- 28. 前記配列番号: 2 に示されるアミノ酸配列を有するタンパク質の発現を増強する薬剤がインターフェロンαまたはインターフェロンγである、請求項25に記載の医薬組成物。

Fig.1

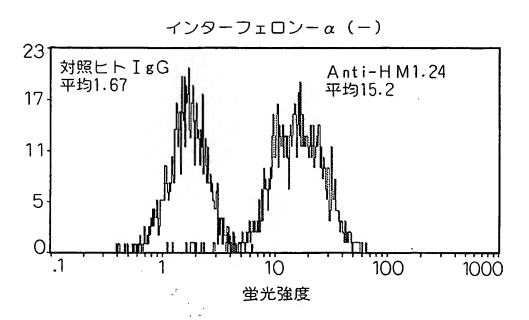


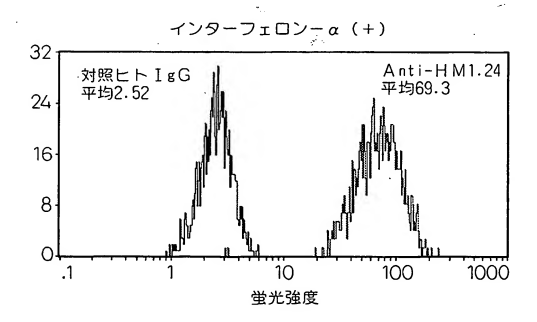




THIS PAGE BLANK USPIO

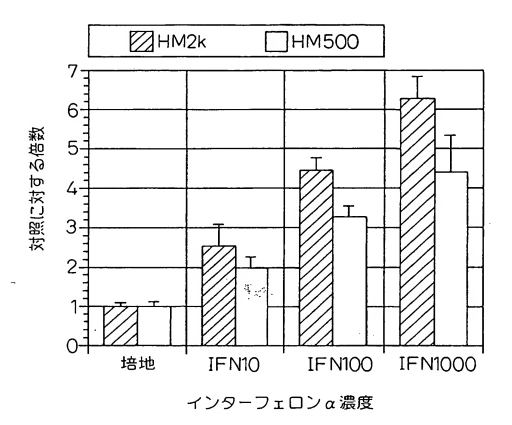
Fig.2





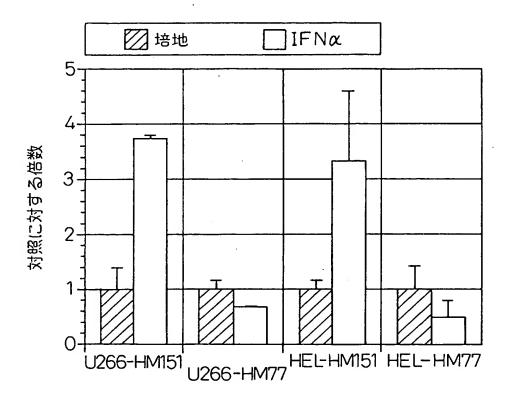
THIS PAGE BLANDER INTO

Fig. 3



THIS PAGE BLANK (USPTO)

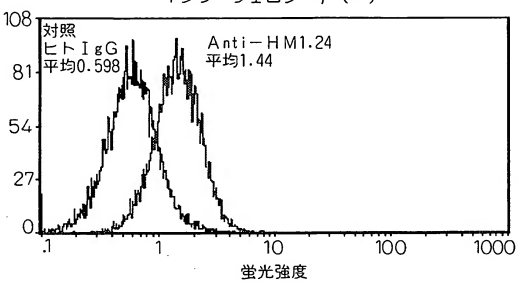
Fig. 4



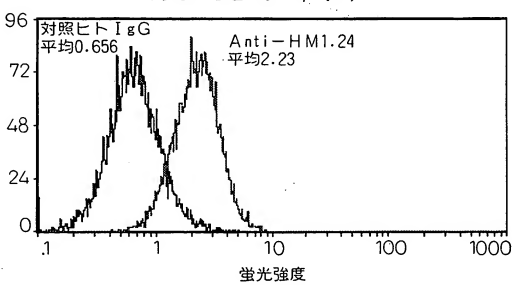
THIS PAGE BLANK (USPTO)

Fig.5





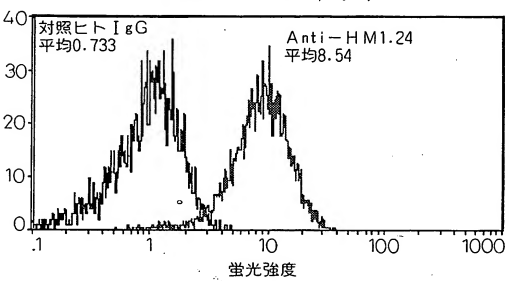
インターフェロンー $_{\tau}$ (+)



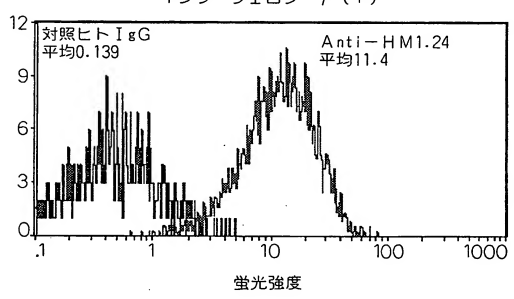
THIS PAGE BLANK WEFTON

Fig.6

T



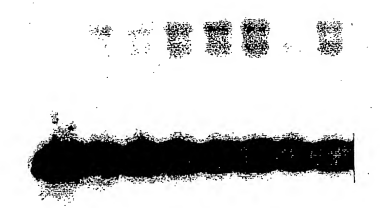
 $4 \times 9 = 7 \times 10^{-7} (+)$



THIS PAGE BLANK (USPIO)

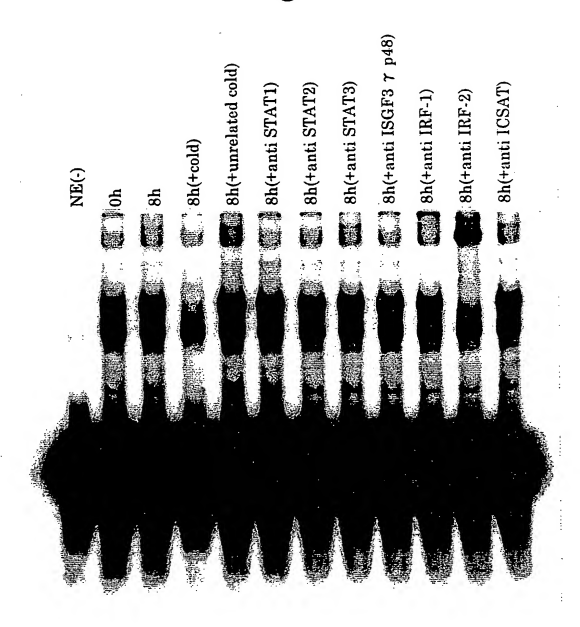
Fig.7

NE(-)
0h
0.5h
2h
4h
8h(+cold)
8h(+cold unrelated)



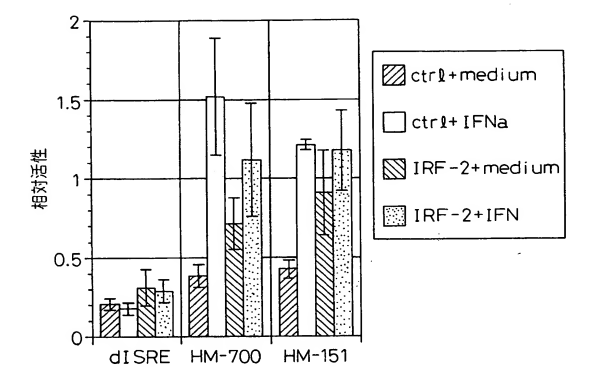
THIS PAGE BLANK USPIO

Fig. 8



THIS PAGE BLANK USPEC

Fig.9



THIS PACE BLANK USPIU

SEQUENCE LISTING

< 1 1 0 > CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA

< 1 2 0 > Agent for enhancing expression of HM1.24 comprising as an active component interferon lpha

< 1 3 0 > H757

< 1 6 0 > 5

< 2 1 0 > 1

< 2 1 1 > 1073

< 2 1 2 > DNA

< 2 1 3 > Homosapiens

< 2 2 3 > Nucleotide sequence coding for HM1.24 protein an tigen

< 4 0 0 > 1

gaatteggea egagggatet gg atg gea tet aet teg tat gae tat tge 49

Met Ala Ser Thr Ser Tyr Asp Tyr Cys

1 5

aga gtg ccc atg gaa gac ggg gat aag cgc tgt aag ctt ctg ctg ggg 97 Arg Val Pro Met Glu Asp Gly Asp Lys Arg Cys Lys Leu Leu Gly

10 15 - 20 25

ata gga att ctg gtg ctc ctg atc atc gtg att ctg ggg gtg ccc ttg 145

Ile Gly Ile Leu Val Leu Leu Ile Ile Val Ile Leu Gly Val Pro Leu

30 35 40

att atc ttc acc atc aag gcc aac agc gag gcc tgc cgg gac ggc ctt 193 lle Ile Phe Thr Ile Lys Ala Asn Ser Glu Ala Cys Arg Asp Gly Leu

45 50 55

THIS PAGE BLANK USPO

wo	01/1	3940													PCT	/ JP 00/056	517
C	gg	gca	gtg	atg	gag	tgt	cgc	aat	gtc	acc	cat	ctc	ctg	caa	caa	gag	241
A	lrg	Ala	Val	Met	Glu	Cys	Arg	Asn	Val	Thr	His	Leu	Leu	Gln	Gln	Glu	
			60					65					70				
C	tg	acc	gag	gcc	cag	aag	ggc	ttt	cag	gat	gtg	gag	gcc	cag	gcc	gcc	289
L	eu	Thr	Glu	Ala	Gln	Lys	Gly	Phe	Gln	Asp	Val	Glu	Ala	Gln	Ala	Ala	
		75					80	•				85					
a	cc	tgc	aac	cac	act	gtg	atg	gcc	cta	atg	gct	tcc	ctg	gat	gca	gag	337
Т	hr	Cys	Asn	His	Thr	Val	Met	Ala	Leu	Met	Ala	Ser	Leu	Asp	Ala	Glu	
	90					95					100					105	
a	ag	gcc	caa	gga	caa	aag	aaa	gtg	gag	gag	ctt	gag	gga	gag	atc	act	385
L	ys	Ala	Gln	Gly	Gln	Lys	Lys	Val	Glu	Glu	Leu	Glu	Gly	Glu	He	Thr	
					110					115					120		
a	ca	tta	aac	cat	aag	ctt	cag	gac	gcg	tct	gca	gag	gtg	gag	cga	ctg	433
T	hr	Leu	Asn	His	Lys	Leu	GIn	Asp	Ala	Ser	Ala	Glu	Val	Glu	Arg	Leu	
				125					130					135			
a	ga	aga	gaa	aac	cag	gtc	tta	agc	gtg	aga	atc	gcg	gac	aag	aag	tac	481
A	rg	Arg	Glu	Asn	Gln	Val	Leu	Ser	Val	Arg	He	Ala	Asp	Lys	Lys	Tyr	
			140					145					150				
t	ac	ccc	agc	tcc	cag	gac	tcc	agc	tcc	gct	gcg	gcg	ccc	cag	ctg	ctg	529
T	`yr	Pro	Ser	Ser	Gln	Asp	Ser	Ser	Ser	Ala	Ala	Ala	Pro	Gln	Leu	Leu	
		155					160					165					
a	t t	gtg	ctg	ctg	ggc	ctc	agc	gct	ctg	ctg	cag	tga	gato	ccag	gga		575
I	le	Val	Leu	Leu	Gly	Leu	Ser	Ala	Leu	Leu	Gln						
1	70					175					180						
·a	gct	ggca	ica t	cttg	ggaag	gg to	cgto	ctgo	tce	gctt	ttc	gcti	gaad	at	ccci	tgatc	635

gagaagggcc tctggagcag gtctggaggg gccatggggc agtcctgggt ctggggacac 755 2 16

tcatcagttc tgagcgggtc atggggcaac acggttagcg gggagagcac ggggtagccg 695

THIS PAGE BLANK USFIELD

< 2 1 0 > 2

< 2 1 1 > 180

< 2 1 2 > PRT

< 2 1 3 > Homosapiens

< 2 2 3 > Amino acid sequence of HM1.24 protein antigen

< 4 0 0 > 2

Met Ala Ser Thr Ser Tyr Asp Tyr Cys Arg Val Pro Met Glu Asp Gly

1 5 10 15

Asp Lys Arg Cys Lys Leu Leu Cly Ile Gly Ile Leu Val Leu Leu

20 25 30

lle lle Val Ile Leu Gly Val Pro Leu Ile Ile Phe Thr Ile Lys Ala

35 40 45

Asn Ser Glu Ala Cys Arg Asp Gly Leu Arg Ala Val Met Glu Cys Arg
50 55 60

Asn Val Thr His Leu Leu Gln Gln Glu Leu Thr Glu Ala Gln Lys Gly
65 70 75 80

Phe Gln Asp Val Glu Ala Gln Ala Ala Thr Cys Asn His Thr Val Met
85 90 95

Ala Leu Met Ala Ser Leu Asp Ala Glu Lys Ala Gln Gly Gln Lys Lys

100 105 110

Val Glu Glu Leu Glu Gly Glu Ile Thr Thr Leu Asn His Lys Leu Gln

115 120 125

THIS PAGE BLANK USPICE

Asp Ala Ser Ala Glu Val Glu Arg Leu Arg Arg Glu Asn Gln Val Leu
130 135 140

Ser Val Arg Ile Ala Asp Lys Lys Tyr Tyr Pro Ser Ser Gln Asp Ser

145 150 155 160

Ser Ser Ala Ala Ala Pro Gin Leu Leu Ile Val Leu Leu Gly Leu Ser 165 170 175

Ala Leu Leu Gln

180

< 2 1 0 > 3

< 2 1 1 > 2016

< 2 1 2 > DNA

< 2 1 3 > Homosapiens

< 2 2 3 > Nucleotide sequence of promoter region of gene c oding for HM1.24 protein antigen

< 4 0 0 > 3

actaaaagtc tctgatatgc agaaataatg gcataagctg tctttctgtc tgtccctct 60 120 ctctctctct gcctcggctg ccaggcaggg aagggccccc tgtccagtgg acacgtgacc cacatgacct tacctatcat tggagatgac tcacactctt taccctgccc cttttgcttt gtatccaata aataacagca cagccagaca ttcggggcca ctaccagtct ccgcgcattg ctggtagtgg tcccccgggc ccagctgtct tttcttttat ctcttcgtct tgtgtcttta 300 tttctacact ctctcgtcgc cgcacacagg gagagaccca ctgaccctgt ggggctggtc 360 cctacagtaa ttttaaaggg aagagcaaca aactttcggt ttgcagggct gggactgttt 420 acagotgoaa aatttagaga ggacatcaat otattattat ocacatttta cagotgggga 480 aatcaatgct aagagaggaa attcatttgc ccagaggtgc accaccctgg cctccaatgt 540 600 gcaattcatg caattgtgat ttccgacctg gtcccaaact aaccctaaag ttagcaggcc agaacagtgc tgctcaaata agtcagctta gtcaaataag tcaggcaaag gtcgtgtctt 660 720 tgcacctgga gtcctggcca ggctggtagg tccctcctcc tgggacaagt tcaccctcag

4 / 1 6

THIS PARE BLANK LIST OF

aattttcagc aagatcatct cccacagctt gttaattggt tcttggttct aagtgatttt tttgtttatt ggtttaagag atgggatccc actctatcac ccaggcttga gtgccgtggc acaatcatag ctcgctgcag cctcaaactc ctgggctcga gtgatcctcc tgcctcagcc 900 teccageete ageetgggae caeaggeatg taccaceatg cetggeteta agtggettta 960 atggggtcct tctgagggat gttggagtca gggcctgggg ggagttcccc aggccttctg 1020 ggaggcctgg gctctggact tgacctcgcc tactgtctgg ccctgctgaa aagaaaaaaa 1080 aacatggaaa tggcagacct aacagaatct gggctgtggt caggatgtgg ctgaagaagc 1140 cacaagaaaa acatgcagtc ccctttcagc ggtcatgccc agcagttggg tgccgataat 1200 gggcctgatt tcctgtagga agccctggct ctcttggcca catggacagt gtctgaggct 1260 ggccctgtta ttcccctttg cagatgaaga aacaggctca gagagtttac ctggtatcct 1320 ggagtcccag gagcactttt tctggaagta ggagcttgtt tcctgcaggt gccaagacag 1380 agaccgacat tgtttgttgg ctgggtcggt ctcccagttt tcagctggct ccagtctcac 1440 ctgttgctca cacaccctcc atgtctccca tagtcccctc ggtggggaca gaggcactgg 1500 atgaageeet getegteace acagagacae etgaacacaa aaaccagtee etggggteag 1560 acccaggece egececeaga eccaggecet geceteacte caccaegeaa etgtgeaace 1620 tcagtttccc caggtggaga ccggaccaac aatgatggcc tctgcctctt caggtcatag 1680 tacagatgaa tacaggctgg cacggcctag gcactcagta acacacggca gaggcacagg 1740 gacttaagat ggagtgtccc aggcagccac agttggctgg cacccagttg ggaagggccc 1800 aagggetttt aaageagggt gaaaaaaaaa geecaeetee tttetgggaa aetgaaaetg 1860 aaaacctaat taatcctctg cctgtaggtg cctcatgcaa gagctgctgg tcagagcact 1920 tcctggaact tgctattggt caggacgttt cctatgctaa taaaggggtg gcccgtagaa 1980 gattccagca ccctccccta actccaggcc agactccttt cagctaaagg ggagatctgg 2040 2061 atg gca tct act tcg tat gac

Met Ala Ser Thr Ser Tyr Asp

5

THIS PAGE BLANK USPO

WO 01/13940

< 2 1 2 > DNA

< 2 1 3 > Artificial Sequence

< 2 2 0 >

< 2 2 1 >

< 2 2 2 >

< 2 2 3 > Primer HM2K

< 4 0 0 > 4

aaaggtacca gctgtctttc tgtctgtcc

29

PCT/JP00/05617

< 2 1 0 > 5

< 2 1 1 > 78

< 2 1 2 > DNA

< 2 1 3 > Artificial Sequence

< 2 2 0 >

< 2 2 1 >

< 2 2 2 >

< 2 2 3 > Primer BST2B

< 4 0 0 > 5

atagtcatac gaagtagatg ccatccag

28

< 2 1 0 > 6

< 2 1 1 > 2144

< 2 1 2 > DNA

< 2 1 3 > Homosapiens

< 2 2 3 > Nucleotide sequence coding for IRF-2 protein

< 4 0 0 > 6

aactgacggg ctttcatttc catttcacac accctagcaa cacttatacc ttgcggaatt 60 gtattggtag cgtgaaaaaa gcacactgag agggcaccat gccggtggaa aggatgcgca 120 tgcgccgtg gctggaggag cagataaact ccaacacgat cccggggctc aagtggctta 180

THIS PROLED IN THE PROPERTY OF THE PROPERTY OF

acaaggaaaa gaagattttt cagatcccct ggatgcatgc ggctagacat gggtgggatg tggaaaaaga tgcaccactc tttagaaacc gggcaatcca tacaggaaag catcaaccag 300 gagtagataa acctgatece aaaacatgga aggcgaattt cagatgcgce atgaattect 360 tgcctgatat tgaagaagtc aaggataaaa gcataaagaa aggaaataat gccttcaggg 420 tctaccgaat gctgccccta tcagaacggc cttctaagaa aggaaagaaa ccaaagacag 480 540 aaaaagaaga caaagttaag cacatcaagc aagaaccagt tgagtcatct ctggggctta 600 gtaatggagt aagtgatett teteetgagt atgeggteet gaetteaact ataaaaaatg aagtggatag tacggtgaac atcatagttg taggacagtc ccatctggac agcaacattg 660 720 agaatcaaga gattgtcacc aatccgccag acatttgcca agttgtagag gtgaccactg agagcgacga gcagccggtc agcatgagcg agctctaccc tctgcagatc tcccccgtgt 780 cttcctatgc agaaagcgaa acgactgata gtgtgcccag cgatgaagag agtgccgagg 900 ggcggccaca ctggcggaag aggaatattg aaggcaaaca gtacctcagc aacatgggga ctcgaggctc ctacctgctg cccggcatgg cgtccttcgt cacttccaac aaaccggacc tccaggtcac catcaaagag gagagcaatc cggtgcctta caacagctcc tggcccctt 1020 ttcaagacct cccctttct tcctccatga ccccagcatc cagcagcagt cggccagacc 1080 gggagacccg ggccagcgtc atcaagaaaa catcggatat cacccaggcc cgcgtcaaga 1140 gctgttaagc ctctgactct ccgcggtggt tgttggggct tcttggcttt gttttgttgt 1200 ttgtttgtat tttatttttt tctctctgac acctatttta gacaaatcta agggaaaaag 1260 ccttgacaat agaacattga ttgctgtgtc caactccagt acctggagct tctctttaac 1320 teaggactee ageceattgg tagaegtgtg tttetagage etgetggate teecaggget 1380 actcactcaa gttcaaggac caacaagggc agtggaggtg ctgcattgcc tgcggtcaag 1440 gccagcaagg tggagtggat gcctcagaac ggacgagata atgtgaacta gctggaattt 1500 tttattcttg tgaatatgta cataggcagc actagcgaca ttgcagtctg cttctgcacc 1560 ttatcttaaa gcacttacag ataggccttc ttgtgatctt gctctatctc acagcacact 1620 atcccatccc atcccatccc gctcttttcc tacttttcct tccctcaaag cttccattcc 1740 acatccggag gagaagaagg aaatgaattt ctctacagat gtcccatttt cagactgctt 1800

THIS PAGE BLANK USETO



taaaaaaat ccttctaatc tgctatgctt gaatgccacg cggtacaaag gaaaaagtat 1860 catggaaata ttatgcaaat tcccagattt gaagacaaaa atactctaat tctaaccaga 1920 gcaagctttt ttattttta tacaggggaa tattttattc aaggtaaaat tctaaataaa 1980 atataattgt tttttatctt ttctacagca aatttataat tttaagattc cttttcttgt 2040 ttatcagcag ttgttattac atccttgtgg cacattttt tttaattttg taaaggtgaa 2100 aaaagctttt atgagctcat ctagcaatca gattttcctg tgga 2144

< 2 1 0 > 7

< 2 1 1 > 349

< 2 1 2 > PRT

< 2 1 3 > Homosapiens

< 2 2 3 > Amino acid sequence of IRF-2 protein

< 4 0 0 > 7

Met Pro Val Glu Arg Met Arg Met Arg Pro Trp Leu Glu Glu Gln Ile

1 5 10 15

Asn Ser Asn Thr IIe Pro Gly Leu Lys Trp Leu Asn Lys Glu Lys Lys
20 25 30

· Ile Phe Gln Ile Pro Trp Met His Ala Ala Arg His Gly Trp Asp Val

35 40 45

Glu Lys Asp Ala Pro Leu Phe Arg Asn Arg Ala Ile His Thr Gly Lys
50 55 60

His Gln Pro Gly Val Asp Lys Pro Asp Pro Lys Thr Trp Lys Ala Asn 65 70 75 80

Phe Arg Cys Ala Met Asn Ser Leu Pro Asp Ile Glu Glu Val Lys Asp
85 90 95

Lys Ser Ile Lys Lys Gly Asn Asn Ala Phe Arg Val Tyr Arg Met Leu
100 105 110

THIS PAGE BLANK USETO

110	ren	Ser	Glu	Arg	Pro	Ser	Lys	Lys	Gly	Lys	Lys	Pro	Lys	Thr	Glu
		115					120					125			
Lys	Glu	Asp	Lys	Val	Lys	His	lle	Lys	Gln	Glu	Pro	Val	Glu	Ser	Ser
	130					135					140				
Leu	Gly	Leu	Ser	Asn	Gly	Val	Ser	Asp	Leu	Ser	Pro	Glu	Tyr	Ala	Val
145					150					155					160
Leu	Thr	Ser	Thr	lle	Lys	Asn	Glu	Val	Asp	Ser	Thr	Val	Asn	He	lle
				165					170					175	
Val	Val	Gly	Gln	Ser	His	Leu	Asp	Ser	Asn	Ile	Glu	Asn	Gln	Glu	lle
			180					185					190		
Val	Thr	Asn	Pro	Pro	Asp	He	Cys	Gln	Val	Val	Glu	Val	Thr	Thr	Glu
		195					200					205			
Ser	Asp	Glu	Gin	Pro	Val	Ser	Met	Ser	Glu	Leu	Tyr	Pro	Leu	Gln	lle
	210					215					220				
Ser		Val	Ser	Ser	Tyr		Glu	Ser	Glu	Thr		Asp	Ser	Val	Pro
Ser 225		Val	Ser	Ser	Tyr 230		Glu	Ser	Glu	Thr 235		Asp	Ser	Val	Pro 240
225	Pro	Val Glu			230	Ala				235	Thr				240
225	Pro				230	Ala				235	Thr				240
225 Ser	Pro Asp		Glu	Ser 245	230 Ala	Ala Glu	Gly	Arg	Pro 250	235 His	Thr Trp	Arg	Lys	Arg 255	240 Asn
225 Ser	Pro Asp	Glu	Glu	Ser 245	230 Ala	Ala Glu	Gly Ser	Arg	Pro 250	235 His	Thr Trp	Arg	Lys	Arg 255	240 Asn
225 Ser	Pro Asp Glu	Glu	Glu Lys 260	Ser 245 Gln	230 Ala Tyr	Ala Glu Leu	Gly Ser	Arg Asn 265	Pro 250 Met	235 His	Thr Trp Thr	Arg Arg	Lys Gly 270	Arg 255 Ser	240 Asn Tyr
225 Ser	Pro Asp Glu	Glu Gly	Glu Lys 260	Ser 245 Gln	230 Ala Tyr	Ala Glu Leu	Gly Ser	Arg Asn 265	Pro 250 Met	235 His	Thr Trp Thr	Arg Arg	Lys Gly 270	Arg 255 Ser	240 Asn Tyr
225 Ser Ile Leu	Pro Asp Glu Leu	Glu Gly Pro	Glu Lys 260 Gly	Ser 245 Gln Met	230 Ala Tyr Āla	Ala Glu Leu Ser	Gly Ser Phe 280	Arg Asn 265 Val	Pro 250 Met	235 His Gly Ser	Thr Trp Thr Asn	Arg Arg Lys 285	Lys Gly 270 Pro	Arg 255 Ser Asp	240 Asn Tyr Leu
225 Ser Ile Leu	Pro Asp Glu Leu	Glu Gly Pro 275	Glu Lys 260 Gly	Ser 245 Gln Met	230 Ala Tyr Āla	Ala Glu Leu Ser	Gly Ser Phe 280	Arg Asn 265 Val	Pro 250 Met	235 His Gly Ser	Thr Trp Thr Asn	Arg Arg Lys 285	Lys Gly 270 Pro	Arg 255 Ser Asp	240 Asn Tyr Leu
225 Ser He Leu	Pro Asp Glu Leu Val 290	Glu Gly Pro 275	Glu Lys 260 Gly	Ser 245 Gln Met Lys	230 Ala Tyr Ala Glu	Ala Glu Leu Ser Glu 295	Gly Ser Phe 280 Ser	Arg Asn 265 Val Asn	Pro 250 Met Thr	235 His Gly Ser Val	Thr Thr Asn Pro 300	Arg Arg Lys 285 Tyr	Lys Gly 270 Pro	Arg 255 Ser Asp	240 Asn Tyr Leu Ser

THIS PREE BLANK HERIOT

Ser Ser Ser Ser Arg Pro Asp Arg Glu Thr Arg Ala Ser Val Ile Lys

325 330 335

Lys Thr Ser Asp Ile Thr Gln Ala Arg Val Lys Ser Cys

340 345

< 2 1 0 > 8

< 2 1 1 > 9

< 2 1 2 > DNA

< 2 1 3 > Artificial Sequence

< 2 2 0 >

< 2 2 1 >

< 2 2 2 >

< 2 2 3 > IFN-gamma activated siile (GAS) consensus Sequen

ce

< 4 0 0 > 8

ttncnnnaa 9

< 2 1 0 > 9

< 2 1 1 > 13

< 2 1 2 > DNA

< 2 1 3 > Artificial Sequence

< 2 2 0 >

< 2 2 1 >

< 2 2 2 >

< 2 2 3 > IFN-alpha stismulated response element (ISRE) co

nsensus Sequence

< 4 0 0 > 9

ngaaanngaa act

< 2 1 0 > 10

THIS PAGE BLANK USFO

9

13

< 2 1 1 > 9

< 2 1 2 > DNA

< 2 1 3 > Artificial Sequence

< 2 2 0 >

< 2 2 1 >

< 2 2 2 >

< 2 2 3 >

< 4 0 0 > 10

ttcccagaa

< 2 1 0 > 11

< 2 1 1 > 13

< 2 1 2 > DNA

< 2 1 3 > Artificial Sequence

< 2 2 0 >

< 2 2 1 >

< 2 2 2 >

< 2 2 3 >

< 4 0 0 > 11

ggaaactgaa act

< 2 1 0 > 12

< 2 1 1 > 29

< 2 1 2 > DNA

< 2 1 3 > Artificial Sequence

< 2 2 0 >

< 2 2 1 >

< 2 2 2 >

< 2 2 3 > ISRE-F2 probe

1 1 / 1 6

THIS PAGE BLANK USPIO

WO 01/13940 PCT/JP00/05617 < 4 0 0 > 1229 aatttctggg aaactgaaae tgaaaacct < 2 1 0 > 13< 2 1 1 > 29 < 2 1 2 > DNA< 2 1 3 > Artificial Sequence < 2 2 0 > < 2 2 1 > < 2 2 2 > < 2 2 3 > ISRE-F2 probe< 4 0 0 > 13 29 aattaggttt tcagtttcag tttcccaga < 2 1 0 > 14< 2 1 1 > 37< 2 1 2 > DNA< 2 1 3 > Artificial Sequence < 2 2 0 > < 2 2 1 > < 2 2 2 > < 2 2 3 > adp-1 probe< 4 0 0.> 1437 catggcatct acttcgtatg actattgcag agtgcc < 2 1 0 > 15< 2 1 1 > 36 < 2 1 2 > DNA< 2 1 3 > Artificial Sequence

< 2 2 0 >

THIS PACE BLANK HERED

WO 01/13940	t	
< 2 2 1 3	>	
< 2 2 2 2	>	
< 2 2 3 3	> adp-2 pr	obe
< 4 0 0 2	> 15	
catgggcact	ctgcaatagt c	atacgaagt agatgc
< 2 1 0	> 16	
< 2 1 1 2	> 29	
< 2 1 2 3	> DNA	
< 2 1 3	> Artifici	al Sequence
< 2 2 0 3	>	
< 2 2 1 3	>	
< 2 2 2 2	>	
< 2 2 3 3	> Primer H	IM2k
< 4 0 0 2	> 16	
aaaggtacca	gctgtctttc t	gtctgtcc

< 2 1 0 > 17

< 2 1 1 > 28

< 2 1 2 > DNA

< 2 1 3 > Artificial Sequence_

< 2 2 0 >

< 2 2 1 >

< 2 2 2 >

< 2 2 3 > BST2B

< 4 0 0 > 17

atagtcatac gaagtagatg ccatccag

< 2 1 0 > 18

< 2 1 1 > 28

PCT/JP00/05617

36

29

1 3 / 1 6

28

THIS PAGE BLANK USPION

WO 01/13940 PCT/JP00/05617 < 2 1 2 > DNA< 2 1 3 > Artificial Sequence < 2 2 0 > < 2 2 1 >< 2 2 2 > < 2 2 3 > Primer 10S < 4 0 0 > 18 tttcggtacc taattaatcc tctgcctg 28 < 2 1 0 > 19< 2 1 1 > 23 < 2 1 2 > DNA< 2 1 3 > Artificial Sequence < 2 2 0 > < 2 2 1 >< 2 2 2 >< 2 2 3 > GL Primer 2 < 4 0 0 > 19 23 ctttatgttt ttggcgtctt cca < 2 1 0 > 20< 2 1 1 > 30< 2 1 2 > DNA< 2 1 3 > Artificial Sequence

< 2 2 0 >

< 2 2 1 >

< 2 2 2 >

< 4 0 0 >

< 2 2 3 > Primer HMP700

20

THE SHAME OF THE S

WO 01/13940 PCT/JP00/05617 30 aaaggtacca gagtttacct ggtatcctgg < 2 1 0 > 21 < 2 1 1 > 39 < 2 1 2 > DNA< 2 1 3 > Artificial Sequence < 2 2 0 >< 2 2 1 > < 2 2 2 > < 2 2 3 > Primer 11A' < 4 0 0 > 21 cagaggatta attaggtacc gaaagagagg tgggctttt 39 22 < 2 1 0 > < 2 1 1 > 24 < 2 1 2 > DNA< 2 1 3 > Artificial Sequence < 2 2 0 > < 2 2 1 > < 2 2 2 >< 2 2 3 > Primer IRF2-F2 < 4 0 0 > 22 ttgtattggt agcgtgaaaa aagc 24 < 2 1 0 > 23< 2 1 1 > 24< 2 1 2 > DNA< 2 1 3 > Artificial Sequence < 2 2 0 >

< 2 2 1 >

THE OREK DAME

WO 01/13940		PCT/JP00/05617
< 2 2 2 >		
< 2 2 3 >	Primer IRF2-R2	
< 4 0 0 >	23	
cagctagttc ac	cattatete gtee	24
< 2 1 0 >	24	
< 2 1 1 >	30	
< 2 1 2 >	DNA	
< 2 1 3 >	Artificial Sequence	
< 2 2 0 >		
< 2 2 1 >		
< 2 2 2 >		
< 2 2 3 >	Primer 1RF2-F1	
< 4 0 0 >	24	
agagggtacc at	gccggtgg aaaggatgcg	30
< 2 1 0 >	25	
< 2 1 1 >	30 .	
< 2 1 2 >	DNA	
< 2 1 3 >	Artificial Sequence	
< 2 2 0 >		
< 2 2 1 >		
< 2 2 2 >		
< 2 2 3 >	Primer IRF2-R1	
< 4 0 0 >	25	

agtcggtacc ttaactgctc ttgacgcggg

30

THIS PAGE BLANK USEFE

A. CLASS Int.	SIFICATION OF SUBJECT MATTER Cl ⁷ A61K38/21, 39/395, 45/00, G01N33/50, 33/15	A61P35/00, 19/00,		
	o International Patent Classification (IPC) or to both na	tional classification and IPC		
	ocumentation searched (classification system followed	by classification symbols)		
Int.		A61P35/00, 19/00,		
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included	in the fields searched	
CAPI	ata base consulted during the international search (nam JUS (STN), MEDLINE (STN), BIOSIS (STN Dank/EMBL/DDBJ/GeneSeq		rch terms used)	
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
PX	Database Biosis on STN, No.2000 & Ozaki, S. et al., 'Interferonthe HM1.24 expression on myeloma signaling pathway' Blood, (Nov.1 Suppl.1 Part 1, p.549a Meeting Info.: Forty-first Annua Society of Hematology New Orleans 3-7, 1999 The American Society	alpha and -gamma enhance cells through the STAT- 15, 1999) Vol. 94, No. 10 l Meeting of the American , Louisiana, USA December	1-28	
A	WO, 99/18997, A1 (Chugai Seiyak 22 April, 1999 (22.04.99), Claims 15,19 & AU, 9894614, A1 & EP, 10239		1-28	
A	Ozaki, S. et al., 'Humanized anti- myeloma cell cytotoxicity that stimulation of effector cells' BLOOD, (June 1999) Vol.93, No.1	is enhanced by cytokine Full text	1-28	
A	Verhaar, Marlies J., et al., 'I carcinoembryonic antigen expres cytokines' Cancer Lett., (May		1-28	
□ Furthe	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international filing date "E" document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "E" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention cannot be considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search				
07 N	November, 2000 (07.11.00)	21 November, 2000 (2		
	nailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer		
Facsimile N	o.	Telephone No.		

INTERNAT AL SEARCH REPORT

mational application No.
PCT/JP00/05617

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
	p.67-73				
	•				
	••• · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
: :					
	•				
		s.			

	国際調食報告	国際出願番号	00/05617
	属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) 1 ⁷ A61K38/21,39/395,4 G01N33/50,33/15	5/00, A61P35/00, 19,	∕00,
B. 調査を行			
調査を行った揖	最小限資料(国際特許分類(IPC)) 1 ⁷ A61K38/21,39/395,4 G01N33/50,33/15	5/00, A61P35/00, 19	∕00 ,
最小限資料以外	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの		
	用した電子データベース (データベースの名称、	1	
	JS (STN), MEDLINE (STN), Ennk/EMBL/DDBJ/GeneSeq	BIOSIS (STN),	
	ると認められる文献		T PRINT I
引用文献の カテゴリー*	 引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	: きは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
PX	Database Biosis on STN, No. 2000:4 & Ozaki, S. et al., 'Interferon-a HM1.24 expression on myeloma cell signaling pathway' Blood, (Nov. 15, 1999) Vol. 94, No Meeting Info.: Forty-first Annual Society of Hematology New Orleans -7, 1999 The American Society of	alpha and -gamma enhance the s through the STAT- o. 10 Suppl.1 Part 1, p.549a Meeting of the American s, Louisiana, USA December 3	
▼ C欄の続き	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する	別紙を参照。
もの 「E」国際になる 「L」優先権 日本献 「O」口頭によ	ウカテゴリー 車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 質日前の出願または特許であるが、国際出願日 公表されたもの と張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 くは他の特別な理由を確立するために引用する 理由を付す) よる開示、使用、展示等に言及する文献 質日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表出願と矛盾するものではなく、の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、の新規性又は進歩性がないと考 「Y」特に関連のある文献であって、上の文献との、当業者にとったよって進歩性がないと考えられ	発明の原理又は理論 当該文献のみで発明 きえられるもの 当該文献と他の1以 て自明である組合せに
国際調査を完了	7した日 07.11.00	国際調査報告の発送日 21	.11.00
	D名称及びあて先 国特許庁(ISA/JP)	特許庁審査官(権限のある職員) 新留 豊	4C 9639

電話番号 03-3581-1101 内線 3452

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

郵便番号100-8915



国際出版者 PCT/JP00/05617

	国際出版 一 国際出版 一	0/05617
C (続き).	関連すると認められる文献	•
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
А	WO, 99/18997, A1 (Chugai Seiyaku Kabushiki Kaisha), 22.4月.1999 (22.04.99),請求の範囲15,19参照 & AU, 9894614, A1 & EP, 1023906, A1	1-28
A .	Ozaki, S. et al., 'Humanized anti-HM1.24 antibody mediates myeloma cell cytotoxicity that is enhanced by cytokine stimulation of effector cells' 全文参照 BLOOD, (June 1999) Vol.93, No.11, p.3922-30	1-28
A	Verhaar, Marlies J., et al., 'In vitro upregulation of carcinoembryonic antigen expression by combinations of cytokines' Cancer Lett., (May 1999), Vol. 139, No. 1, p. 67-73	1-28
		-
1		
	·	
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	